(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



) (1871) BENDERN KREICH BEREICH BEREIC

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 7. Februar 2002 (07.02.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO~02/10127~A1

(51) Internationale Patentklassifikation?: C07C 333/08, 317/44, 311/16, 257/18, C07D 413/12, 271/06, 213/30, 211/46, A61K 31/18

BARNES, Christopher [DE/DE]; Aleestrasse 21, 65812 Bad Soden (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/07594

(22) Internationales Anmeldedatum:

3. Juli 2001 (03.07.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 37 146.9

29. Juli 2000 (29.07.2000) DI

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MEDERSKI, Werner [DE/DE]; Katzenellnbogenweg 1, 64673 Zwingenberg (DE). JURASZYK, Horst [DE/DE]; Kleiner Ring 14, 64342 Seeheim-Jugenheim (DE). DORSCH, Dieter [DE/DE]; Königsberger Str. 17A, 64372 Ober-Ramstadt (DE). TSAKLAKIDIS, Christos [GR/DE]; Hügelstrasse 1/1, 69469 Weinheim (DE). GLEITZ, Johannes [DE/DE]; Liebigstrasse 26, 64293 Darmstadt (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: ACETAMIDE DERIVATIVES AND THE USE THEREOF AS INHIBITORS OF COAGULATION FACTORS XA AND VIIA

(54) Bezeichnung: ACETAMIDDERIVATE UND IHRE VERWENDUNG ALS INHIBITOREN DES KOAGULATIONSFAKTORS XA UND VIIA

02/10127 A1

 $R \xrightarrow{Q} R^2$ $R^1 \qquad (I)$

- (57) Abstract: The invention relates to novel compounds of formula (I) wherein R, R¹ and R² have the designation cited in patent claim 1. Said compounds are inhibitors of the coagulation factors Xa and VIIa, and can be used to treat thromboses, myocardial infarction, arteriosclerosis, inflammation, apoplexy, angina pectoris, restenosis after angioplasty, intermittent claudication, tumours, tumour diseases and/or tumour metastases.
- (57) Zusammenfassung: Neue Verbindungen der Formel (I), worin R, R¹ und R² die in Patentanspruch 1 angegebene Bedeutung haben, sind Inhibitoren des Koagulationsfaktors Xa und VIIa und können zur Behandlung von Thrombosen, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie, Claudicatio intermittens, Tumoren, Tumorenkrunkungen und/oder Tumormetastasen eingesetzt werden.

ACETAMIDDERIVATE UND IHRE VERWENDUNG ALS INHIBITOREN DES KOAGULATIONSFAKTORS XA UND VIIA

Die Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I

· C

$$R$$
 R
 R
 R
 R

10 worin

5

R CH₂NH₂, -CO-N=C(NH₂)₂, -NH-C(=NH)-NH₂ oder -C(=NH)-NH₂, das auch einfach durch OH, -OCOOA, -OCOO(CH₂)_nNAA', -COO(CH₂)_nNAA', -COO(CH₂)_m-Het, -COO(CH₂)_m-Het, -CO-CAA'-R³, -COO-CAA'-R³, COOA, COSA, COOAr, COOAr' oder durch eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein kann,

20
$$\begin{cases} N & \text{oder} \\ N = \\ O \end{cases}$$
 CH₃

unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-20 C-Atomen, worin eine oder zwei CH₂-Gruppen durch O- oder S-Atome ersetzt sein können, Ar, Ar' oder X,

einfach durch S(O)_pA, S(O)_pNHA, CF₃, COOA, CH₂NHA, CN oder OA substituiertes Phenyl,

Ar unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A, OA, NAA', NO₂, CF₃, CN, Hal, NHCOA, COOA, CONAA', S(O)_pA, S(O)_pNAA' substituiertes Phenyl oder Naphthyl,

Αr -(CH₂)_n-Ar,

H, unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-20 C-Α Atomen.

A' unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-10 C-5 Atomen,

einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder aro-Het matischen Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und/oder S-Atomen, über N oder C gebunden, der unsubstituiert oder durch A substituiert sein kann,

10

20

25

Χ -(CH₂)_n-Y

COOA oder Υ 15

> Hal F, Cl, Br oder I.

m 0 oder 1,

1, 2, 3, 4, 5 oder 6,

р 0, 1 oder 2

bedeuten,

sowie ihre pharmazeutisch verträglichen Salze, Solvate und Stereoisomeren.

Gegenstand der Erfindung sind auch die optisch aktiven Formen, die Racemate, die Diastereomeren sowie die Hydrate und Solvate, z.B. Alkoholate, dieser Verbindungen.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen mit wertvol-30 len Eigenschaften aufzufinden, insbesondere solche, die zur Herstellung von Arzneimitteln verwendet werden können.

Es wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel I und ihre Salze bei guter Verträglichkeit sehr wertvolle pharmakologische Eigenschaften besit-35 zen. Insbesondere zeigen sie Faktor Xa inhibierende Eigenschaften und

können daher zur Bekämpfung und Verhütung von thromboembolischen Erkrankungen wie Thrombose, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie und Claudicatio intermittens eingesetzt werden.

5

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I können weiterhin Inhibitoren der Gerinnungsfaktoren Faktor VIIa, Faktor IXa und Thrombin der Blutgerinnungskaskade sein.

- Aromatische Amidinderivate mit antithrombotischer Wirkung sind z.B. aus der EP 0 540 051 B1, WO 98/28269, WO 00/71508, WO 00/71511, WO 00/71493, WO 00/71507, WO 00/71509, WO 00/71512, WO 00/71515 oder WO 00/71516 bekannt. Cyclische Guanidine zur Behandlung thromboembolischer Erkrankungen sind z.B. in der WO 97/08165 beschrieben.
- Aromatische Heterocyclen mit Faktor Xa inhibitorischer Aktivität sind z.B. aus der WO 96/10022 bekannt. Substituierte N-[(Aminoiminomethyl)-phenylalkyl]-azaheterocyclylamide als Faktor Xa Inhibitoren sind in WO 96/40679 beschrieben.
- Der antithrombotische und antikoagulierende Effekt der erfindungsgemäßen Verbindungen wird auf die inhibierende Wirkung gegenüber der aktivierten Gerinnungsprotease, bekannt unter dem Namen Faktor Xa, oder auf die Hemmung anderer aktivierter Serinproteasen wie Faktor VIIa, Faktor IXa oder Thrombin zurückgeführt.

25

30

Faktor Xa ist eine der Proteasen, die in den komplexen Vorgang der Blutgerinnung involviert ist. Faktor Xa katalysiert die Umwandlung von Prothrombin in Thrombin. Thrombin spaltet Fibrinogen in Fibrinmonomere, die nach Quervernetzung elementar zur Thrombusbildung beitragen. Eine Aktivierung von Thrombin kann zum Auftreten von thromboembolischen Erkrankungen führen. Eine Hemmung von Thrombin kann jedoch die in die Thrombusbildung involvierte Fibrinbildung inhibieren.

Die Messung der Inhibierung von Thrombin kann z.B. nach der Methode von G. F. Cousins et al. in *Circulation* 1996, 94, 1705-1712 erfolgen.

Eine Inhibierung des Faktors Xa kann somit verhindern, daß Thrombin gebildet wird.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I sowie ihre Salze greifen durch Inhibierung des Faktors Xa in den Blutgerinnungsprozeß ein und hemmen so die Entstehung von Thromben.

Die Inhibierung des Faktors Xa durch die erfindungsgemäßen Verbindungen und die Messung der antikoagulierenden und antithrombotischen Aktivität kann nach üblichen in vitro- oder in vivo-Methoden ermittelt werden.

Ein geeignetes Verfahren wird z.B. von J. Hauptmann et al. in *Thrombosis* and Haemostasis **1990**, 63, 220-223 beschrieben.

Die Messung der Inhibierung von Faktor Xa kann z.B. nach der Methode von T. Hara et al. in *Thromb. Haemostas.* **1994**, *71*, 314-319 erfolgen.

15

25

30

5

Der Gerinnungsfaktor VIIa initiiert nach Bindung an Tissue Faktor den extrinsischen Teil der Gerinnungskaskade und trägt zur Aktivierung des Faktors X zu Faktor Xa bei. Eine Inhibierung von Faktor VIIa verhindert somit die Entstehung des Faktors Xa und damit eine nachfolgende

Thrombinbildung.

Die Inhibierung des Faktors VIIa durch die erfindungsgemäßen Verbindungen und die Messung der antikoagulierenden und antithrombotischen Aktivität kann nach üblichen in vitro- oder in vivo-Methoden ermittelt werden. Ein übliches Verfahren zur Messung der Inhibierung von Faktor VIIa wird z.B. von H. F. Ronning et al. in *Thrombosis Research* 1996, 84, 73-81 beschrieben.

Der Gerinnungsfaktor IXa wird in der intrinsischen Gerinnungskaskade generiert und ist ebenfalls an der Aktivierung von Faktor X zu Faktor Xa beteiligt. Eine Inhibierung von Faktor IXa kann daher auf andere Weise verhindern, daß Faktor Xa gebildet wird.

Die Inhibierung von Faktor IXa durch die erfindungsgemäßen Verbindungen und die Messung der antikoagulierenden und antithrombotischen Aktivität kann nach üblichen in vitro- oder in vivo-Methoden ermittelt werden.

Ein geeignetes Verfahren wird z.B. von J. Chang et al. in *Journal of Biological Chemistry* **1998**, 273, 12089-12094 beschrieben.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können weiterhin zur Behandlung von Tumoren, Tumorerkrankungen und/oder Tumormetastasen verwendet werden.

- Ein Zusammenhang zwischen dem Tissuefaktor TF / Faktor VIIa und der Entwicklung verschiedener Krebsarten wurde von T.Taniguchi und N.R.Lemoine in Biomed. Health Res. (2000), 41 (Molecular Pathogenesis of Pancreatic Cancer), 57-59, aufgezeigt.
- Die Verbindungen der Formel I können als Arzneimittelwirkstoffe in der Human- und Veterinärmedizin eingesetzt werden, insbesondere zur Behandlung und Verhütung von thromboembolischen Erkrankungen wie Thrombose, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie, Claudicatio inter-
- mittens, venöse Thrombose, pulmonale Embolie, arterielle Thrombose, myocardiale Ischämie, instabile Angina und auf Thrombose basierender Schlaganfall.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden auch zur Behandlung oder Prophylaxe von atherosklerotischen Erkrankungen wie koronarer arterieller

- 20 Erkrankung, cerebraler arterieller Erkrankung oder peripherer arterieller Erkrankung eingesetzt.
 - Die Verbindungen werden auch in Kombination mit anderen Thrombolytika bei myocardialem Infarkt eingesetzt, ferner zur Prophylaxe zur Reocclusion nach Thrombolyse, percutaner transluminaler Angioplastie (PTCA) und koronaren Bypass-Operationen.
- Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden ferner verwendet zur Prävention von Rethrombose in der Mikrochirurgie, ferner als Antikoagulantien im Zusammenhang mit künstlichen Organen oder in der Hämodialyse.

 Die Verbindungen finden ferner Verwendung bei der Reinigung von Ka-
- thetern und medizinischen Hilfsmitteln bei Patienten in vivo, oder als Antikoagulantien zur Konservierung von Blut, Plasma und anderen Blutprodukten in vitro. Die erfindungsgemäßen Verbindungen finden weiterhin
 Verwendung bei solchen Erkrankungen, bei denen die Blutkoagulation
 entscheidend zum Erkrankungsverlauf beiträgt oder eine Quelle der se-
- kundären Pathologie darstellt, wie z.B. bei Krebs einschließlich Metastasis, entzündlichen Erkrankungen einschließlich Arthritis, sowie Diabetes.

Bei der Behandlung der beschriebenen Erkrankungen werden die erfindungsgemäßen Verbindungen auch in Kombination mit anderen thrombolytisch wirksamen Verbindungen eingesetzt, wie z.B. mit dem "tissue

plasminogen activator" t-PA, modifiziertem t-PA, Streptokinase oder Urokinase. Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden mit den anderen genannten Substanzen entweder gleichzeitig oder vorher oder nachher gegeben.

Besonders bevorzugt ist die gleichzeitige Gabe mit Aspirin, um ein Neuauftreten der Thrombenbildung zu verhindern.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden auch verwendet in Kombination mit Blutplättchen-Glycoprotein-Rezeptor (IIb/IIIa)-Antagonisten, die Blutplättchenaggregation inhibieren.

- Gegenstand der Erfindung sind die Verbindungen der Formel I und ihre Salze sowie ein Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1, worin R Amidino bedeutet, sowie ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man
- a) sie aus einem ihrer funktionellen Derivate durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt;
 und/oder
- b) eine Base oder Säure der Formel I in eines ihrer Salze umwandelt.

Für alle Reste, die mehrfach auftreten, gilt, daß deren Bedeutungen unabhängig voneinander sind.

30 Es bedeuten nachstehend:

Ac Acetyl

BOC tert.-Butoxycarbonyl

CBZ oder Z Benzyloxycarbonyl

35 DAPECI N-(3-Dimethylaminopropyl)-N-ethyl-carbodiimid

DCCI Dicyclohexylcarbodiimid

	DMF	Dimethylformamid
	Et	Ethyl
	Fmoc	9-Fluorenylmethoxycarbonyl
	HOBt	1-Hydroxybenzotriazol
5	Me	Methyl
	HONSu	N-Hydroxysuccinimid
	OBut	tertButylester
	Oct	Octanoyl
	OMe	Methylester
10	OEt	Ethylester
	RT	Raumtemperatur
	THF	Tetrahydrofuran
	TFA	Trifluoressigsäure
	Trt	Trityl (Triphenylmethyl).
15		

Vor- und nachstehend haben die Reste bzw. Parameter R, R¹, R², R³, Ar, Ar, A, A', Het, X, Y, n, m und p die bei der Formel I angegebenen Bedeutungen, falls nicht ausdrücklich etwas anderes angegeben ist.

A bedeutet H oder Alkyl, wobei Alkyl unverzweigt (linear), verzweigt oder cyclisch ist und hat 1 bis 20, vorzugsweise 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10 C-Atome. A bedeutet vorzugsweise Methyl, weiterhin Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl, ferner auch Pentyl, 1-, 2-oder 3-Methylbutyl, 1,1-, 1,2- oder 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Methylpentyl, 1,1-, 1,2-, 1,3-, 2,2-, 2,3- oder 3,3-Dimethylbutyl, 1- oder 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, 1,1,2- oder 1,2,2-Trimethylpropyl, weiter bevorzugt z.B. Trifluormethyl.

A bedeutet ganz besonders bevorzugt H oder Alkyl mit 1-6 C-Atomen, vorzugsweise Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl, tert.-Butyl, Pentyl oder Hexyl.

A bedeutet weiterhin z.B. Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cylopentyl, Cyclohexyl oder Cyclohexylmethyl.

A' bedeutet Alkyl, wobei Alkyl unverzweigt (linear) verzweigt oder cyclisch ist und hat 1 bis 10, vorzugsweise 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 C-Atome. A'

bedeutet vorzugsweise Methyl, weiterhin Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl, ferner auch Pentyl, 1-, 2- oder 3-Methylbutyl, 1,1-, 1,2- oder 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Methylpentyl, 1,1-, 1,2-, 1,3-, 2,2-, 2,3- oder 3,3-Dimethylbutyl, 1-oder 3,5-Ethylputyl, 1,5-Ethyl 4, 2-4, 1,5-4, 2,--, 2,3- oder 3,3-Dimethylbutyl, 1-5-Ethylputyl, 1,5-Ethyl 4, 2-4, 1,5-4, 2,--, 2,3- oder 3,3-Dimethylbutyl, 1-5-Ethylputyl, 1,5-Ethyl 4, 2-4, 2,--, 2,3- oder 3,3-Dimethylbutyl, 1-5-Ethylputyl, 1,5-5-Ethylputyl, 1,5-5-

- butyl, 1- oder 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, 1,1,2- oder 1,2,2-Trimethylpropyl, weiter bevorzugt z.B. Trifluormethyl. A' bedeutet besonders bevorzugt Alkyl mit 1-6 C-Atomen, vorzugsweise Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl, tert.-Butyl, Pentyl oder Hexyl.
- A' bedeutet weiterhin z.B. Cylopentyl oder Cyclohexyl.
 A' bedeutet ganz besonders bevorzugt Alkyl mit 1-6 C-Atomen, vorzugsweise Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl, tert.-Butyl, Pentyl oder Hexyl.
- 15 Cyclisches Alkyl oder Cycloalkyl bedeutet vorzugsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cylopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl.

Hal bedeutet vorzugsweise F, Cl oder Br, aber auch I.

- Ar bedeutet unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A, OA, NAA', NO₂, CF₃, CN, Hal, NHCOA, COOA, CONAA', S(O)_pA, S(O)_pNAA' substituiertes Phenyl oder Naphthyl.
 - Bevorzugte Substituenten für Phenyl oder Naphthyl sind z.B. Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, OH, Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Butoxy, Amino, Methylami-
- no, Dimethylamino, Ethylamino, Diethylamino, Nitro, Trifluormethyl, Fluor, Chlor, Acetamido, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Aminocarbonyl, Sulfonamido, Methylsulfonamido, Ethylsulfonamido, Propylsulfonamido, Butylsulfonamido, tert.-Butylsulfonamido, tert.-Butylaminosulfonyl, Dimethylsulfonamido, Phenylsulfonamido, Carboxy, Dimethylaminocarbonyl, Phenylsulfonamido, Phenylsulfonamido, Carboxy, Dimethylaminocarbonyl, Phenylsulfonamido, Ph
- 30 nylaminocarbonyl, Acetyl, Propionyl, Benzoyl, Methylsulfonyl oder Phenylsulfonyl.
 - Ar bedeutet besonders bevorzugt z.B. unsubstituiertes Phenyl oder einfach durch SO_2NH_2 , SO_2CH_3 , Fluor oder Alkoxy, wie z.B. Methoxy, substituiertes Phenyl,.

Ar' bedeutet $-(CH_2)_n$ -Ar, vorzugsweise unsubstituiertes oder ein-, zweioder dreifach durch Fluor und/oder Chlor substituiertes Benzyl.

Y bedeutet vorzugsweise z.B. Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl oder 1-Methyl-tetrazol-5-yl. In X bedeutet n vorzugsweise z.B. 1 oder 2.

Het bedeutet vorzugsweise z.B. 2- oder 3-Furyl, 2- oder 3-Thienyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolyl, 1-, 2, 4- oder 5-Imidazolyl, 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl, 2-, 4- oder 5-Oxazolyl, 3-, 4- oder 5-Isoxazolyl, 2-, 4- oder 5-Thiazolyl, 3-, 4- oder 5-Isothiazolyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl, weiterhin bevorzugt 1,2,3-Triazol-1-, -4- oder -5-yl, 1,2,4-Triazol-1-, -3- oder 5-yl, 1- oder 5-Tetrazolyl, 1,2,3-Oxadiazol-4- oder -5-yl, 1,2,4-Oxadiazol-3- oder -5-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2- oder -5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3- oder -5-yl, 1,2,3-

- Thiadiazol-4- oder -5-yl, 3- oder 4-Pyridazinyl, Pyrazinyl, 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indolyl, 4- oder 5-Isoindolyl, 1-, 2-, 4- oder 5-Benzimidazolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzopyrazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzoxazolyl, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisoxazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisothiazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisothiazolyl, 4-, 5-, 6- oder 7-Benz-2,1,3-oxadiazolyl, 2-, 3-,
- 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Isochinolyl, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinozolinyl, 5- oder 6-Chinoxalinyl, 2-, 3-, 5-, 6-, 7- oder 8-2H-Benzo[1,4]oxazinyl, weiter bevorzugt 1,3-Benzodioxol-5-yl, 1,4-Benzodioxan-6-yl, 2,1,3-Benzothiadiazol-4-oder -5-yl oder 2,1,3-Benzoxadiazol-5-yl.
- Die heterocyclischen Reste können auch teilweise oder vollständig hydriert sein.

Het kann also z. B. auch bedeuten 2,3-Dihydro-2-, -3-, -4- oder -5-furyl, 2,5-Dihydro-2-, -3-, -4- oder 5-furyl, Tetrahydro-2- oder -3-furyl, 1,3-Dioxolan-4-yl, Tetrahydro-2- oder -3-thienyl, 2,3-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-

- pyrrolyl, 2,5-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-pyrrolyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolidinyl, Tetrahydro-1-, -2- oder -4-imidazolyl, 2,3-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-pyrazolyl, Tetrahydro-1-, -3- oder -4-pyrazolyl, 1,4-Dihydro-1-, -2-, -3- oder -4-pyridyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5- oder -6-pyridyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Piperidinyl, 2-, 3- oder 4-Morpholinyl, Tetrahydro-2-, -3- oder -4-
- pyranyl, 1,4-Dioxanyl, 1,3-Dioxan-2-, -4- oder -5-yl, Hexahydro-1-, -3- oder -4-pyridazinyl, Hexahydro-1-, -2-, -4- oder -5-pyrimidinyl, 1-, 2- oder 3-

Piperazinyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5-, -6-, -7- oder -8-chinolyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-,-2-,-3-, -4-, -5-, -6-, -7- oder -8-isochinolyl, 2-, 3-, 5-, 6-, 7- oder 8- 3,4-Dihydro-2H-benzo[1,4]oxazinyl, weiter bevorzugt 2,3-Methylendioxyphenyl, 3,4-Methylendioxyphenyl, 2,3-Ethylendioxyphenyl,

- 3,4-Ethylendioxyphenyl, 3,4-(Difluormethylendioxy)phenyl, 2,3-Dihydrobenzofuran-5- oder 6-yl, 2,3-(2-Oxo-methylendioxy)-phenyl oder auch 3,4-Dihydro-2H-1,5-benzodioxepin-6- oder -7-yl, ferner bevorzugt 2,3-Dihydrobenzofuranyl oder 2,3-Dihydro-2-oxo-furanyl.
- Het bedeutet besonders bevorzugt z.B. Furyl, Thienyl, Thiazolyl, Imidazolyl, [2,1,3]-Benzothiadiazolyl, Oxazolyl, Pyridyl, Indolyl, 1-Methyl-piperidinyl, Piperidinyl oder Pyrrolidinyl, ganz besonders bevorzugt ist Pyridyl, 1-Methyl-piperidin-4-yl oder Piperidin-4-yl.
- R bedeutet vorzugsweise z.B. Amidino, N-Methoxycarbonyl-amidino, N-Ethoxycarbonyl-amidino, N-(2,2,2-Trichlorethoxy-carbonyl)-amidino, N-Ethylthiocarbonyl-amidino, N-Benzyloxycarbonyl-amidino, N-Phenoxy-carbonyl-amidino, N-(4-Fluorphenoxy-carbonyl)-amidino, N-(4-Methoxy-phenyl-thiocarbonyl)-amidin, N-[CH₃CO-O-CH(CH₃)-O-CO]-amidin = N-Acetoxyethoxycarbonyl-amidin, N-Ethoxycarbonyloxy-amidin, N-(N,N-Diethylaminoethoxy-carbonyl)-amidino, N-[(1-Methyl-piperidin-4-yl)-oxycarbonyl]-amidino oder N-[(Pyridin-2-yl)-ethoxycarbonyl]-amidino. R steht vorzugsweise in meta-Stellung des Phenylrings.
- R¹ bedeutet vorzugsweise z.B. Benzyl, Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, iso-Propyl, iso-Butyl, sek.-Butyl, Pentyl, Pent-3-yl, Cyclohexylmethyl, 4-Fluorbenzyl, Ethoxycarbonylmethyl, Ethoxycarbonylethyl, (1-Methyltetrazol-5-yl)-ethyl, Methoxyethyl, Methoxymethyl oder Methoxybutyl.
- R^2 bedeutet vorzugsweise z.B. einfach durch SO_2NH_2 oder SO_2Me substituiertes Phenyl.
- Die Verbindungen der Formel I können ein oder mehrere chirale Zentren besitzen und daher in verschiedenen stereoisomeren Formen vorkommen. Die Formel I umschließt alle diese Formen.

Dementsprechend sind Gegenstand der Erfindung insbesondere diejenigen Verbindungen der Formel I, in denen mindestens einer der genannten Reste eine der vorstehend angegebenen bevorzugten Bedeutungen hat.

Einige bevorzugte Gruppen von Verbindungen können durch die folgenden Teilformeln la bis Ii ausgedrückt werden, die der Formel I entsprechen und worin die nicht näher bezeichneten Reste die bei der Formel I angegebene Bedeutung haben, worin jedoch

in la R —C(=NH)-NH₂, das auch einfach durch OH oder eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein kann,

bedeutet;

in lb R —C(=NH)-NH₂, das auch einfach durch OH oder eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein kann,

unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-8
C-Atomen, worin eine CH₂-Gruppe durch O ersetzt sein kann, Ar, Ar' oder X bedeuten;

in Ic R —C(=NH)-NH₂, das auch einfach durch OH oder eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein

kann, .

5			$\{ \begin{array}{c} N \\ N \\ O \end{array} \text{ oder } N = \{ \begin{array}{c} N \\ CH_3 \end{array} \}$
10		R ¹	unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-8 C-Atomen, worin eine CH ₂ -Gruppe durch O ersetzt sein kann, Ar, Ar' oder X, einfach durch SA, SOA, SO ₂ A, SO ₂ NHA, CF ₃ , COOA, CH ₂ NHA, CN oder OA substituiertes Phenyl bedeuten;
15	in ld	R	-NH-C(=NH)-NH ₂ , -CO-N=C(NH ₂) ₂ , -C(=NH)-NH ₂ , das auch einfach mit OH, O-COA, O-COAr, OCOOA, OCOO(CH ₂) _n N(A) ₂ , COO(CH ₂) _n N(A) ₂ , OCOO(CH ₂) _m Het,
20			COO-(CH ₂) _m -Het, CO-C(A) ₂ -R ³ , COOA, COSA, COSAr, COOAr, COOAr, COOAr, COAr oder durch eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein kann,
25			$\{ \begin{array}{c} N \\ N \\ O \end{array} \text{ oder } N = \{ \begin{array}{c} N \\ CH_3 \end{array} \}$
30		R ¹	unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-8 C-Atomen, worin eine CH ₂ -Gruppe durch O ersetzt sein kann, Ar, Ar' oder X,
		R ²	einfach durch SA, SOA, SO ₂ A, SO ₂ NHA, CF ₃ , COOA, CH ₂ NHA, CN oder OA substituiertes Phenyl, -CCl ₃ oder -O(C=O)A bedeuten;
35	in le	R	-NH-C(=NH)-NH $_2$, -CO-N=C(NH $_2$) $_2$, -C(=NH)-NH $_2$, das auch einfach mit OH, O-COA, O-COAr, OCOOA,

OCOO(CH₂)_nN(A)₂, COO(CH₂)_nN(A)₂, OCOO(CH₂)_mHet, COO-(CH₂)_m-Het, CO-C(A)₂-R³, COOA, COSA, COSAr, COOAr, COOAr, COOAr, COAr' oder durch eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein kann,

5

$$\{ \begin{array}{c} \text{HN} \\ \text{O} \end{array} \text{ oder } \begin{array}{c} \text{N} \\ \text{O} \end{array}$$

10

R¹ unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-8 C-Atomen, worin eine CH₂-Gruppe durch O ersetzt sein kann, Ar, Ar' oder X,

15

einfach durch SA, SOA, SO₂A, SO₂NHA, CF₃, COOA, CH₂NHA, CN oder OA substituiertes Phenyl,

 R^3

-CCl₃ oder -O(C=O)A

Ar

unsubstituiertes oder einfach durch A, OA, CF₃, Hal oder SO₂NH₂ substituiertes Phenyl

20

bedeuten;

kann,

in If R

-NH-C(=NH)-NH₂, -CO-N=C(NH₂)₂, -C(=NH)-NH₂, das auch einfach mit OH, O-COA, O-COAr, OCOOA, OCOO(CH₂)_nN(A)₂, COO(CH₂)_nN(A)₂, OCOO(CH₂)_mHet, COO-(CH₂)_m-Het, CO-C(A)₂-R³, COOA, COSA, COSAr, COOAr, COOAr, COOAr, COOAr, COAr oder durch eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein

25

30

$$\{ \begin{array}{c} N \\ N \end{array} \quad \text{oder} \quad N = \left(\begin{array}{c} N \\ N \end{array} \right) \quad CH_3 \quad T$$

5		R ¹ R ² R ³ Ar	unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-8 C-Atomen, worin eine CH ₂ -Gruppe durch O ersetzt sein kann, Ar, Ar' oder X, einfach durch SA, SOA, SO ₂ A, SO ₂ NHA, CF ₃ , COOA, CH ₂ NHA, CN oder OA substituiertes Phenyl, -CCl ₃ oder -O(C=O)A unsubstituiertes oder einfach durch A, OA, CF ₃ , Hal oder SO ₂ NH ₂ substituiertes Phenyl,
10		Ar'	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Fluor substituiertes Benzyl bedeuten;
15	in Ig	R	-NH-C(=NH)-NH ₂ , -CO-N=C(NH ₂) ₂ , -C(=NH)-NH ₂ , das auch einfach mit OH, O-COA, O-COAr, OCOOA, OCOO(CH ₂) _n N(A) ₂ , COO(CH ₂) _n N(A) ₂ , OCOO(CH ₂) _m Het, COO-(CH ₂) _m -Het, CO-C(A) ₂ -R ³ , COOA, COSA, COSAr, COOAr, COOAr, COOAr, COAr, COAr, COAr oder durch eine
20			konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein kann,
20			Karin,
2 5			$\{ \begin{array}{c} N \\ N \\ O \end{array} \text{ oder } N = \{ \begin{array}{c} N \\ N \\ O \end{array} \}$
		R ¹	unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-8 C-Atomen, worin eine CH ₂ -Gruppe durch O ersetzt sein kann, Ar, Ar' oder X,
30		R ²	einfach durch SA, SOA, SO ₂ A, SO ₂ NHA, CF ₃ , COOA,
		\mathbb{R}^3	CH ₂ NHA, CN oder OA substituiertes Phenyl, -CCl ₃ oder -O(C=O)A
		Ar	unsubstituiertes oder einfach durch A, OA, CF ₃ , Hal oder SO ₂ NH ₂ substituiertes Phenyl,
35		Ar	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch
JJ			Fluor substituiertes Benzyl

		A,A'	jeweils unabhängig voneinander H, unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-8 C-Atomen bedeuten;
5	in Ih	R	-NH-C(=NH)-NH ₂ , -CO-N=C(NH ₂) ₂ , -C(=NH)-NH ₂ , das auch einfach mit OH, O-COA, O-COAr, OCOOA, OCOO(CH ₂) _n N(A) ₂ , COO(CH ₂) _n N(A) ₂ , OCOO(CH ₂) _m Het,
10			COO-(CH ₂) _m -Het, CO-C(A) ₂ -R ³ , COOA, COSA, COSAr, COOAr, COOAr', COA, COAr, COAr' oder durch eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein kann,
15			$\{ \begin{array}{c} N \\ N \end{array} \text{oder} N = \begin{cases} N \\ N \end{array} CH_3 Y $
20		R ¹ .	unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-8 C-Atomen, worin eine CH ₂ -Gruppe durch O ersetzt sein kann, Ar, Ar' oder X,
		R^2	einfach durch SA, SOA, SO ₂ A, SO ₂ NHA, CF ₃ , COOA, CH ₂ NHA, CN oder OA substituiertes Phenyl, -CCl ₃ oder -O(C=O)A
25		Ar Ar	unsubstituiertes oder einfach durch A, OA, CF ₃ , Hal oder SO ₂ NH ₂ substituiertes Phenyl, unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Fluor substituiertes Benzyl
30		Het	einen einkernigen gesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N- und/oder O-Atomen bedeuten,
	in li	R	CH ₂ NH ₂ , CH ₂ NHCOA oder CH ₂ NHCOOA, -C(=NH)-NH ₂ , das auch einfach mit OH, O-COA, O-
35	-		COAr, OCOOA, OCOO(CH ₂) _n N(A) ₂ , COO(CH ₂) _n N(A) ₂ , OCOO(CH ₂) _m Het, COO-(CH ₂) _m -Het, CO-C(A) ₂ -R ³ , COOA, COSA, COSAr, COOAr, COOAr', COA, COAr,

COAr' oder durch eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein kann,

5		$\{ \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\$
10	R ¹	unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-8 C-Atomen, worin eine CH ₂ -Gruppe durch O ersetzt sein kann, Ar, Ar' oder X,
	R ²	einfach durch SA, SOA, SO ₂ A, SO ₂ NHA, CF ₃ , COOA, CH ₂ NHA, CN oder OA substituiertes Phenyl,
	R^3	-CCl ₃ oder -O(C=O)A
15	Ar	unsubstituiertes oder einfach durch A, OA, CF ₃ , Hal oder SO ₂ NH ₂ substituiertes Phenyl,
	Ar	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Fluor substituiertes Benzyl
20	Het	einen einkernigen gesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N- und/oder O-Atomen bedeuten,

sowie ihre pharmazeutisch verträglichen Salze und Solvate.

Die Verbindungen der Formel I und auch die Ausgangsstoffe zu ihrer Herstellung werden im übrigen nach an sich bekannten Methoden hergestellt, wie sie in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart) beschrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch von an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch machen.

Die Ausgangsstoffe können, falls erwünscht, auch in situ gebildet werden, so daß man sie aus dem Reaktionsgemisch nicht isoliert, sondern sofort weiter zu den Verbindungen der Formel! umsetzt.

Verbindungen der Formel I können vorzugsweise erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel I aus einem ihrer funktionellen Derivate durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt.

5

Bevorzugte Ausgangsstoffe für die Solvolyse bzw. Hydrogenolyse sind solche, die sonst der Formel I entsprechen, aber anstelle einer oder mehrerer freier Amino- und/oder Hydroxygruppen entsprechende geschützte Amino- und/oder Hydroxygruppen enthalten, vorzugsweise solche, die anstelle eines H-Atoms, das mit einem N-Atom verbunden ist, eine Aminoschutzgruppe tragen, insbesondere solche, die anstelle einer HN-Gruppe eine R'-N-Gruppe tragen, worin R' eine Aminoschutzgruppe bedeutet, und/oder solche, die anstelle des H-Atoms einer Hydroxygruppe eine Hydroxyschutzgruppe tragen, z.B. solche, die der Formel I entsprechen, jedoch anstelle einer Gruppe -COOH eine Gruppe -COOR" tragen, worin R" eine Hydroxyschutzgruppe bedeutet.

Bevorzugte Ausgangsstoffe sind auch die Oxadiazolderivate, die in die entsprechenden Amidinoverbindungen überführt werden können.

- Die Freisetzung der Amidinogruppe aus ihrem Oxadiazolderivat kann z.B. durch Behandeln mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators (z.B. wasserfeuchtes Raney-Nickel) abgespalten werden. Als Lösungsmittel eignen sich die nachfolgend angegebenen, insbesondere Alkohole wie Methanol oder Ethanol, organische Säuren wie Essigsäure oder Propionsäure oder Mischungen daraus. Die Hydrogenolyse wird in der Regel bei Temperaturen zwischen etwa 0 und 100° und Drucken zwischen etwa 1 und 200 bar, bevorzugt bei 20-30° (Raumtemperatur) und 1-10 bar durchgeführt.
- Die Einführung der Oxadiazolgruppe gelingt z.B. durch Umsetzung der Cyanverbindungen mit Hydroxylamin und Reaktion mit Phosgen, Dialkylacarbonat, Chlorameisensäureester, N,N'-Carbonyldiimidazol oder Acetanhydrid.
- Es können auch mehrere gleiche oder verschiedene geschützte Aminound/oder Hydroxygruppen im Molekül des Ausgangsstoffes vorhanden

sein. Falls die vorhandenen Schutzgruppen voneinander verschieden sind, können sie in vielen Fällen selektiv abgespalten werden.

Der Ausdruck "Aminoschutzgruppe" ist allgemein bekannt und bezieht sich 5 auf Gruppen, die geeignet sind, eine Aminogruppe vor chemischen Umsetzungen zu schützen (zu blockieren), die aber leicht entfernbar sind, nachdem die gewünschte chemische Reaktion an anderen Stellen des Moleküls durchgeführt worden ist. Typisch für solche Gruppen sind insbesondere unsubstituierte oder substituierte Acyl-, Aryl-, Aralkoxymethyloder Aralkylgruppen. Da die Aminoschutzgruppen nach der gewünschten 10 Reaktion (oder Reaktionsfolge) entfernt werden, ist ihre Art und Größe im übrigen nicht kritisch; bevorzugt werden jedoch solche mit 1-20, insbesondere 1-8 C-Atomen. Der Ausdruck "Acylgruppe" ist im Zusammenhang mit dem vorliegenden Verfahren in weitestem Sinne aufzufassen. Er um-15 schließt von aliphatischen, araliphatischen, aromatischen oder heterocyclischen Carbonsäuren oder Sulfonsäuren abgeleitete Acylgruppen sowie insbesondere Alkoxycarbonyl-, Aryloxycarbonyl- und vor allem Aralkoxycarbonylgruppen. Beispiele für derartige Acylgruppen sind Alkanoyl wie Acetyl, Propionyl, Butyryl; Aralkanoyl wie Phenylacetyl; Aroyl wie Ben-20 zoyl oder Toluyl; Aryloxyalkanoyl wie POA; Alkoxycarbonyl wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl, BOC (tert.-Butyloxycarbonyl), 2-lodethoxycarbonyl; Aralkyloxycarbonyl wie CBZ ("Carbobenzoxy"), 4-Methoxybenzyloxycarbonyl, FMOC; Arylsulfonyl wie Mtr. Bevorzugte Aminoschutzgruppen sind BOC und Mtr, ferner CBZ, Fmoc, Ben-25 zyl und Acetyl.

Das In-Freiheit-Setzen der Verbindungen der Formel I aus ihren funktionellen Derivaten gelingt - je nach der benutzten Schutzgruppe - z. B. mit starken Säuren, zweckmäßig mit TFA oder Perchlorsäure, aber auch mit anderen starken anorganischen Säuren wie Salzsäure oder Schwefelsäure, starken organischen Carbonsäuren wie Trichloressigsäure oder Sulfonsäuren wie Benzol- oder p-Toluolsulfonsäure. Die Anwesenheit eines zusätzlichen inerten Lösungsmittels ist möglich, aber nicht immer erforderlich. Als inerte Lösungsmittel eignen sich vorzugsweise organische, beispielsweise Carbonsäuren wie Essigsäure, Ether wie Tetrahydrofuran oder Dioxan, Amide wie DMF, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, fer-

30

5

10

ner auch Alkohole wie Methanol, Ethanol oder Isopropanol, sowie Wasser. Ferner kommen Gemische der vorgenannten Lösungsmittel in Frage. TFA wird vorzugsweise im Überschuß ohne Zusatz eines weiteren Lösungsmittels verwendet, Perchlorsäure in Form eines Gemisches aus Essigsäure und 70 %iger Perchlorsäure im Verhältnis 9:1. Die Reaktionstemperaturen für die Spaltung liegen zweckmäßig zwischen etwa 0 und etwa 50°, vorzugsweise arbeitet man zwischen 15 und 30° (Raumtemperatur).

Die Gruppen BOC, OBut und Mtr können z. B. bevorzugt mit TFA in Dichlormethan oder mit etwa 3 bis 5n HCl in Dioxan bei 15-30° abgespalten werden, die FMOC-Gruppe mit einer etwa 5- bis 50 %igen Lösung von Dimethylamin, Diethylamin oder Piperidin in DMF bei 15-30°.

Hydrogenolytisch entfernbare Schutzgruppen (z. B. CBZ, Benzyl oder die Freisetzung der Amidinogruppe aus ihrem Oxadiazolderivat)) können z. B. durch Behandeln mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators (z. B. eines Edelmetallkatalysators wie Palladium, zweckmäßig auf einem Träger wie Kohle) abgespalten werden. Als Lösungsmittel eignen sich dabei die oben angegebenen, insbesondere z. B. Alkohole wie Methanol oder Ethanol oder Amide wie DMF. Die Hydrogenolyse wird in der Regel bei Temperaturen zwischen etwa 0 und 100° und Drucken zwischen etwa 1 und 200 bar, bevorzugt bei 20-30° und 1-10 bar durchgeführt. Eine Hydrogenolyse der CBZ-Gruppe gelingt z. B. gut an 5 bis 10 %igem Pd/C in Methanol oder mit Ammoniumformiat (anstelle von Wasserstoff) an Pd/C in Methanol nol/DMF bei 20-30°.

Als inerte Lösungsmittel eignen sich z.B. Kohlenwasserstoffe wie Hexan, Petrolether, Benzol, Toluol oder Xylol; chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Trichlorethylen, 1,2-Dichlorethan, Tetrachlorkohlenstoff, Trifluormethylbenzol, Chloroform oder Dichlormethan; Alkohole wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, n-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol; Ether wie Diethylether, Diisopropylether, Tetrahydrofuran (THF) oder Dioxan; Glykolether wie Ethylenglykolmonomethyl- oder -monoethylether (Methylglykol oder Ethylglykol), Ethylenglykoldimethylether (Diglyme); Ketone wie Aceton oder Butanon; Amide wie Acetamid, Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon (NMP) oder Dimethylformamid (DMF); Nitrile wie Acetonitril; Sulfoxide wie

30

Dimethylsulfoxid (DMSO); Schwefelkohlenstoff; Carbonsäuren wie Ameisensäure oder Essigsäure; Nitroverbindungen wie Nitromethan oder Nitrobenzol; Ester wie Ethylacetat oder Gemische der genannten Lösungsmittel.

5 .

Eine SO₂NH₂-Gruppe, z.B. in R², wird vorzugsweise in Form ihres tert.-Butylderivates eingesetzt. Die Abspaltung der tert.-Butylgruppe erfolgt z.B. mit TFA mit oder ohne Zusatz eines inerten Lösungsmittels, vorzugsweise unter Zusatz einer geringen Menge an Anisol (1-10 Vol %).

10

Die Umwandlung einer Cyangruppe in eine Amidinogruppe erfolgt durch Umsetzung mit z.B. Hydroxylamin und anschließender Reduktion des N-Hydroxylamidins mit Wasserstoff in Anwesenheit eines Katalysators wie z.B. Pd/C.

Zur Herstellung eines Amidins der Formel I (z.B. Ar = einfach durch C(=NH)-NH₂ substituiertes Phenyl) kann man an ein Nitril auch Ammoniak anlagem. Die Anlagerung erfolgt bevorzugt mehrstufig, indem man in an sich bekannter Weise a) das Nitril mit H₂S in ein Thioamid umwandelt, das mit einem Alkylierungsmittel, z.B. CH₃I; in den entsprechenden S-Alkylimidothioester übergeführt wird, welcher seinerseits mit NH₃ zum Amidin reagiert, b) das Nitril mit einem Alkohol, z.B. Ethanol in Gegenwart von HCl in den entsprechenden Imidoester umwandelt und diesen mit Ammoniak behandelt, oder c) das Nitril mit Lithium-bis-(trimethylsilyl)-amid umsetzt und das Produkt anschließend hydrolysiert.

25

Die Herstellung der Vorstufen der Verbindungen der Formel I erfolgt z.B. durch Umsetzung von Verbindungen der Formel II

30

worin

R CN, -CO-N=C(NH₂)₂, -NH-C(=NH)-NH₂ oder -C(=NH)-NH₂, das einfach durch OH, -OCOOA, -OCOO(CH₂)_nNAA', -COO(CH₂)_nNAA', -OCOO(CH₂)_m-Het, -COO(CH₂)_m-Het, -CO-CAA'-R³, -COO-CAA'-R³, COOA, COSA, COOAr, COOAr' oder durch eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert ist,

5

$$\{ \begin{array}{c} N \\ O \end{array} \text{ oder } N = \{ \begin{array}{c} N \\ O \end{array} \}$$

bedeutet,

und R¹ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat mit Verbindungen der Formel III

$$\mathbb{R}^2$$

15

worin L Cl, Br, I oder eine freie oder reaktionsfähig funktionell abgewandelte OH-Gruppe bedeutet, und \mathbb{R}^2 z.B. Br bedeutet.

20

In den Verbindungen der Formel III bedeutet L vorzugsweise CI, Br, I oder eine freie oder reaktionsfähig abgewandelte OH-Gruppe wie z.B. ein aktivierter Ester, ein imidazolid oder Alkylsulfonyloxy mit 1-6 C-Atomen (bevorzugt Methylsulfonyloxy) oder Arylsulfonyloxy mit 6-10 C-Atomen (bevorzugt Phenyl- oder p-Tolylsulfonyloxy).

25

Die Umsetzung der Carbonsäurederivate der Formel III mit den Aminkomponenten der Formel II erfolgt in an sich bekannter Weise vorzugsweise in einem protischen oder aprotischen polaren oder unpolaren inerten organischen Lösungsmittel.

30

Die als Zwischenstufen verwendeten Verbindungen der Formel II bzw. III, sind zum Teil bekannt oder können nach üblichen Methoden hergestellt werden.

Eine bevorzugte Variante besteht allerdings auch darin, daß man die Reaktionspartner direkt, ohne Zusatz eines Lösungsmittels, miteinander zur Reaktion bringt.

Bei den beschriebenen Umsetzungen ist es ebenfalls zweckmäßig, in Gegenwart einer Base oder mit einem Überschuß der basischen Komponente zu arbeiten. Als Basen eignen sich bevorzugt z.B. Alkalimetall- oder Erdalkalimetallhydroxide, -carbonate, -alkoholate oder organische Basen wie Triethylamin oder Pyridin, die auch im Überschuß angewendet werden und dann gleichzeitig als Lösungsmittel dienen können.

Als inerte Lösungsmittel eignen sich insbesondere Alkohole wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, n-Butanol oder tert.-Butanol; Ether wie Diethylether, Diisopropylether, THF oder Dioxan; Glykolether wie Ethylenglykolmonomethyl- oder -monoethylether (Methylglykol oder Ethylglykol), Ethylenglykoldimethylether (Diglyme); Ketone wie Aceton oder Butanon; Nitrile wie Acetonitril; Nitroverbindungen wie Nitromethan oder Nitrobenzol; Ester wie Ethylacetat; Amide wie Phosphorsäurehexamethyltriamid; Sulfoxide wie Dimethylsulfoxid (DMSO); chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, Chloroform, Trichlorethylen, 1,2-Dichlorethan oder Kohlenstofftetrachlorid; Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol oder Xylol. Weiterhin eignen sich Gemische dieser Lösungsmittel untereinander.

Dioxan, Wasser oder daraus herstellbare Gemische. Als Reaktionstemperatur sind beispielsweise Temperaturen zwischen 20° und dem Siedepunkt des Lösungsmittels geeignet. Die Reaktionszeiten liegen zwischen 5 Min. und 30 Std. Es ist zweckmäßig, bei der Reaktion einen Säurefänger einzusetzen. Hierzu eignen sich jeglische Arten von Basen, die die Reaktion selbst nicht stören. Besonders geeignet ist jedoch die Verwendung von anorganischen Basen wie Kaliumcarbonat oder von organischen Basen wie Triethylamin oder Pyridin.

Ester können z.B. mit Essigsäure oder mit NaOH oder KOH in Wasser,
Wasser-THF oder Wasser-Dioxan bei Temperaturen zwischen 0 und 100° verseift werden.

5

10

15

Die bei der Umsetzung der Verbindungen der Formel II mit den Verbindungen der Formel III erhaltenen Produkte werden anschließend z.B. durch Umsetzung in einer Suzuki-Reaktion mit den entsprechenden Boronsäurederivaten zu den Biphenylvorstufen weiter umgesetzt. Man führt die Suzuki-Reaktion zweckmäßig Palladium-vermittelt durch, bevorzugt durch Zugabe von Pd(PPh₃)₄ oder PD(II)Cl₂dppf, in Gegenwart einer Base wie Kaliumcarbonat in einem inerten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch z.B. DMF bei Temperaturen zwischen 0° und 150°, vorzugsweise zwischen 60° und 120°. Die Reaktionszeit liegt je nach den angewendeten Bedingungen zwischen einigen Minuten und mehreren Tagen. Die Boronsäurederivate können nach herkömmlichen Methoden hergestellt werden oder sind kommerziell erhältlich. Die Reaktionen können in Analogie zu den in Suzuki et al., J. Am. Chem. Soc. 1989, 111, 314ff. und in Suzuki et al. Chem. Rev. 1995, 95, 2457ff. angegebenen Methoden durchgeführt werden.

20 Eine Base der Formel I kann mit einer Säure in das zugehörige Säureadditionssalz übergeführt werden, beispielsweise durch Umsetzung äquivalenter Mengen der Base und der Säure in einem inerten Lösungsmittel wie Ethanol und anschließendes Eindampfen. Für diese Umsetzung kommen insbesondere Säuren in Frage, die physiologisch unbedenkliche Sal-25 ze liefern. So können anorganische Säuren verwendet werden, z.B. Schwefelsäure, Salpetersäure, Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure, Sulfaminsäure, ferner organische Säuren, insbesondere aliphatische, alicyclische, araliphatische, aromatische oder heterocyclische 30 ein- oder mehrbasige Carbon-, Sulfon- oder Schwefelsäuren, z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylessigsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan- oder Ethansulfonsäure, 35 Ethandisulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Naphthalin-mono- und -disulfonsäuren, Laurylschwefelsäure. Salze mit physiologisch nicht unbedenklichen Säuren, z.B. Pikrate, können zur Isolierung und /oder Aufreinigung der Verbindungen der Formel I verwendet werden.

Andererseits können Verbindungen der Formel I mit Basen (z.B. Natriumoder Kaliumhydroxid oder -carbonat) in die entsprechenden Metall-, insbesondere Alkalimetall- oder Erdalkalimetall-, oder in die entsprechenden
Ammoniumsalze umgewandelt werden.

Auch physiologisch unbedenkliche organische Basen, wie z.B. Ethanolamin können verwendet werden.

Erfindungsgemäße Verbindungen der Formel I können aufgrund ihrer Molekülstruktur chiral sein und können dementsprechend in verschiedenen enantiomeren Formen auftreten. Sie können daher in racemischer oder in optisch aktiver Form vorliegen.

Da sich die pharmazeutische Wirksamkeit der Racemate bzw. der Stereoisomeren der erfindungsgemäßen Verbindungen unterscheiden kann,
kann es wünschenswert sein, die Enantiomere zu verwenden. In diesen
Fällen kann das Endprodukt oder aber bereits die Zwischenprodukte in
enantiomere Verbindungen, durch dem Fachmann bekannte chemische
oder physikalische Maßnahmen, aufgetrennt oder bereits als solche bei
der Synthese eingesetzt werden.

Im Falle racemischer Amine werden aus dem Gemisch durch Umsetzung 25 mit einem optisch aktiven Trennmittel Diastereomere gebildet. Als Trennmittel eignen sich z.B. optisch aktive Säuren, wie die R- und S-Formen von Weinsäure, Diacetylweinsäure, Dibenzoylweinsäure, Mandelsäure, Äpfelsäure, Milchsäure, geeignet N-geschützte Aminosäuren (z.B. N-Benzoylprolin oder N-Benzolsulfonylprolin) oder die verschiedenen optisch ak-30 tiven Camphersulfonsäuren. Vorteilhaft ist auch eine chromatographische Enantiomerentrennung mit Hilfe eines optisch aktiven Trennmittels (z.B. Dinitrobenzoylphenylglycin, Cellulosetriacetat oder andere Derivate von Kohlenhydraten oder auf Kieselgel fixierte chiral derivatisierte Methacrylatpolymere). Als Laufmittel eignen sich hierfür wäßrige oder alkoholische 35 Lösungsmittelgemische wie z.B. Hexan/Isopropanol/ Acetonitril z.B. im Verhältnis 82:15:3.

15

5

10

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, insbesondere auf nicht-chemischem Wege. Hierbei können sie zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen und/oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoffen in eine geeignete Dosierungsform gebracht werden.

Gegenstand der Erfindung sind somit auch pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend mindestens ein Arzneimittel gemäß einem der Ansprüche 5 bis 6 sowie gegebenenfalls Träger- und/oder Hilfsstoffe und gegebenenfalls andere Wirkstoffe.

11

Diese Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- oder Veterinärmedizin verwendet werden. Als Trägerstoffe kommen organische oder 15 anorganische Substanzen in Frage, die sich für die enterale (z.B. orale), parenterale oder topische Applikation eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Alkylenglykole, Polyethylenglykole, Glycerintriacetat, Gelatine, Kohlehydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk, Vaseline. 20 Zur oralen Anwendung dienen insbesondere Tabletten, Pillen, Dragees, Kapseln, Pulver, Granulate, Sirupe, Säfte oder Tropfen, zur rektalen Anwendung Suppositorien, zur parenteralen Anwendung Lösungen, vorzugsweise ölige oder wässrige Lösungen, ferner Suspensionen, Emulsionen oder Implantate, für die topische Anwendung Salben, Cremes oder Puder. 25 Die neuen Verbindungen können auch lyophilisiert und die erhaltenen Lyophilisate z.B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden. Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Gleit-, Konservierungs-, Stabilisierungs- und/oder Netzmittel, Emulgatoren, Salze zur Beeinflussung des osmotischen Druckes, Puffer-30 substanzen, Farb-, Geschmacks- und /oder mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, z.B. ein oder mehrere Vitamine.

Gegenstand der Erfindung ist auch die Verwendung von Verbindungen gemäß der Ansprüche 1 bis 2 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung eines Arzneimittels zur Bekämpfung von thromboembolischen Erkrankungen wie Thrombose, myocardialem Infarkt, Arte-

riosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie und Claudicatio intermittens

Dabei werden die erfindungsgemäßen Substanzen in der Regel vorzugsweise in Dosierungen zwischen etwa 1 und 500 mg, insbesondere zwischen 5 und 100 mg pro Dosierungseinheit verabreicht. Die tägliche Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 0,02 und 10 mg/kg Körpergewicht. Die spezielle Dosis für jeden Patienten hängt jedoch von den verschiedensten Faktoren ab, beispielsweise von der Wirksamkeit der einge-10 setzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allgemeinen Gesundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabreichungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt. Die orale Applikation ist bevorzugt.

15

20

25

5

Vor- und nachstehend sind alle Temperaturen in °C angegeben. In den nachfolgenden Beispielen bedeutet "übliche Aufarbeitung": Man gibt, falls erforderlich, Wasser hinzu, stellt, falls erforderlich, je nach Konstitution des Endprodukts auf pH-Werte zwischen 2 und 10 ein, extrahiert mit Ethylacetat oder Dichlormethan, trennt ab, trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, dampft ein und reinigt durch Chromatographie an Kieselgel und /oder durch Kristallisation. Rf-Werte an Kieselgel; Laufmittel: Ethylacetat/Methanol 9:1.

Massenspektrometrie (MS): El (Elektronenstoß-lonisation) M⁺ FAB (Fast Atom Bombardment) (M+H)⁺

Beispiel 1

Herstellung von Edukten der Formel II

30 Vorstufen der n-Propylreihe

1.1

Eine Lösung von 4,6 ml n-Propylamin in 100 ml THF wird mit 10,0 ml Triethylamin versetzt. Anschließend wird 8,5 ml Trifluoressigsäureanhydrid zugetropft. Nach 4 h Rühren wird wie üblich aufgearbeitet und man erhält 5,58 g N-Propyl-2,2,2-trifluoracetamid ("AA") als gelbes Öl, El 155.

1.2

Eine Lösung von 5,0 g "AA" in 200 ml DMF wird mit 13,0 g Cäsiumcarbonat versetzt und 0,5 h bei RT gerührt. Anschließend werden 10,0 g 3-[3-Brommethyl)-phenyl]-5-methyl-1,2,4-oxadiazol ("AB") zugetropft und 18 h nachgerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 9,32 g 2,2,2-Trifluoro-N-propyl-N-{3-[5-methyl-(1,2,4-oxadiazol)-3-yl]-benzyl}-acetamid ("AC") als gelbes Öl, FAB 328.

10 1.3

Eine Lösung von 8,5 g "AC" in 300 ml Methanol wird mit 1,9 g Lithiumhydroxid und 15 ml Wasser versetzt und 2,5 Stunden nachgerührt. Man arbeitet wie üblich auf und erhält 4,51 g [3-(5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)benzyl]-propyl-amin ("AD") als gelbes Öl, FAB 232.

15

5

Vorstufen der Phenylreihe

1.4

Analog Beispiel 1.1 erhält man aus 5,0 ml Anilin 10,25 g *N*-Phenyl-2,2,2-trifluoracetamid ("BA"), FAB 190.

1.5

Analog Beispiel 1.2 erhält man aus 6,0 g "BA" 9,37 g 2,2,2-Trifluoro-*N*-phenyl-*N*-{3-[5-methyl-(1,2,4-oxadiazol)-3-yl]-benzyl}-acetamid ("BB"), FAB 362.

1.6

Analog Beispiel 1.3 erhält man aus 9,5 g "BB" 6,61 g [3-(5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-phenyl-amin ("BC"), F. 75-76°, FAB 266.

30

Beispiel 2

2.1

Eine Lösung von 1,31 g "AD", 1,22 g 4-Bromphenylessigsäure, 1,09 g N-35 (3-Dimethylaminopropyl)-N'-ethylcarbodiimid Hydrochlorid, 0,76 g 1-Hydroxybenzotriazol und 0,62 ml 4-Methylmorpholin in 40 ml DMF wird 6

- 15XCP

Stunden bei RT gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 2,33 g N-[3-(5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-N-propyl-2-(4-bromphenyl)-acetamid ("AE"), El 427/429.

5 2.2

Analog Beispiel 2.1 erhält man aus 1,5 g "BC" 2,23 N-[3-(5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-N-phenyl-2-(4-bromphenyl)-acetamid ("BD"), El 427/429.

10 Beispiel 3

3.1

Eine Lösung von 1,0 g "AE" in 60 ml Ethylenglycoldimethylether wird nacheinander unter N₂-Atmosphäre mit 1,5 g 2-(tert.-Butylaminosulfonyl)-phenylboronsäure, 12 ml 2M-Natriumcarbonatlösung und 0,12 g PdCl₂(dppf) versetzt und 2 h bei 85° gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 1,3 g *N*-[3-(5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-*N*-propyl-2-(2'-tert.-butylsulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid ("CA"), F. 132-133°, FAB 561.

20

25

3.2

Eine Lösung von 0,5 g "CA" in 30 ml Methanol wird mit 0,5 ml Essigsäure versetzt und nach Zugabe von 2,5 g Raney-Nickel unter Wasserstoff-Atmosphäre 18 h gerührt. Nach Abtrennung des Katalysators und üblicher Aufarbeitung erhält man 0,46 g *N*-3-Amidino-benzyl-*N*-propyl-2-(2'-tert.-butylsulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid ("CB"), FAB 521.

3.3

Eine Lösung von 0,35 g "CB" in 3,5 ml TFA und 0,35 ml Anisol wird 16 h bei RT gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 0,26 g N-3-Amidino-benzyl-N-propyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, FAB 465.

Affinität zu Rezeptoren:

 IC_{50} -Werte [nM/Liter] IC_{50} (Faktor Xa, human) = 2000.0 IC_{50} (TF/VIIa) = 900.0

Analog den Beispielen 1, 2 und 3.1 – 3.3 erhält man nachstehende Verbindungen

- N-(3-Amidino-benzyl)-N-methyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-Amidino-benzyl)-N-ethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-Amidino-benzyl)-N-isopropyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-Amidino-benzyl)-N-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-Amidino-benzyl)-N-isobutyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-Amidino-benzyl)-N-pentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- N-(3-Amidino-benzyl)-N-sec.-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, N-(3-Amidino-benzyl)-N-cyclohexylmethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - N-(3-Amidino-benzyl)-N-cyclohexyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, N-(3-Amidino-benzyl)-N-cyclopentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-
- acetamid,

 N-(3-Amidino-benzyl)-N-benzyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

 N-(3-Amidino-benzyl)-N-phenyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

 FAB 499.

Affinität zu Rezeptoren:

20 IC_{50} -Werte [nM/Liter] IC_{50} (Faktor Xa, human) = 2000.0 IC_{50} (TF/VIIa) = 1500.0

Beispiel 4

25 4.1

Analog Beispiel 3.1 erhält man aus 1,0 g "AE" 1,0 g *N*-[3-(5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-*N*-propyl-2-(2'-methylsulfanyl-biphenyl-4-yl)-acetamid ("DA"), El 471.

4.2
0,9 g "DA" und 1,5 g Natriumperborat-trihydrat werden in 25 ml Essigsäure suspendiert und 48 h bei RT gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 0,51 g N-[3-(5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-N-propyl-2-(2'-methylsulfonyl-biphenyl-4-yl)-acetamid ("DB"), El 503.

4.3

Analog Beispiel 3.2 erhält man aus 0,45 g "DB" 0,37 g N-(3-Amidino-benzyl)-N-propyl-2-(2'-methylsulfonyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, FAB 464.

5 Affinität zu Rezeptoren:

IC₅₀-Werte [nM/Liter]

 IC_{50} (Faktor Xa, human) = 1000.0

IC₅₀ (TF/VIIa)

= 700.0

Analog erhält man nachstehende Verbindungen

10

N-(3-Amidino-benzyl)-N-methyl-2-(2'-methylsulfonyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-Amidino-benzyl)-N-ethyl-2-(2'-methylsulfonyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, N-(3-Amidino-benzyl)-N-isopropyl-2-(2'-methylsulfonyl-biphenyl-4-yl)-

15 acetamid,

N-(3-Amidino-benzyl)-N-butyl-2-(2'-methylsulfonyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, N-(3-Amidino-benzyl)-N-isobutyl-2-(2'-methylsulfonyl-biphenyl-4-yl)-acetamid.

N-(3-Amidino-benzyl)-N-pentyl-2-(2'-methylsulfonyl-biphenyl-4-yl)-

20 acetamid,

N-(3-Amidino-benzyl-N-sec.-butyl-2-(2'-methylsulfonyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-Amidino-benzyl)-N-cyclohexylmethyl-2-(2'-methylsulfonyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

25 N-(3-Amidino-benzyl)-N-cyclohexyl-2-(2'-methylsulfonyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-Amidino-benzyl)-*N*-cyclopentyl-2-(2'-methylsulfonyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

 $\textit{N-}(3-Amidino-benzyl)-\textit{N-}benzyl-2-(2'-methylsulfonyl-biphenyl-4-yl)-1}$

30 acetamid,

N-(3-Amidino-benzyl)-*N*-phenyl-2-(2'-methylsulfonyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, FAB 498.

Affinität zu Rezeptoren:

IC₅₀-Werte [nM/Liter]

 IC_{50} (Faktor Xa, human) = 550.0

35

IC₅₀ (TF/VIIa)

= 650.0

5

Beispiel 5

Die in diesem Beispiel beschriebenen Umsetzungen erfolgen analog der Arbeitsvorschrift von S.M. Rahmathullah et al. in *J. Med. Chem.* 1999, 42, 3994-4000. Die entsprechenden Säurechloride werden zunächst zu den 4-Nitrophenylcarbonat-Verbindungen derivatisiert, die dann mit den Amidinoverbindungen weiter umgesetzt werden.

Ausgehend von Chlorameisensäuremethylester und Umsetzung der nachstehenden "Amidino-Verbindungen"

N-(3-Amidino-benzyl)-benzyl-N-propyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-Amidino-benzyl)-N-methyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

- N-(3-Amidino-benzyl)-N-ethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, N-(3-Amidino-benzyl)-N-isopropyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, N-(3-Amidino-benzyl)-N-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, N-(3-Amidino-benzyl)-N-isobutyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, N-(3-Amidino-benzyl)-N-pentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- N-(3-Amidino-benzyl)-N-sec.-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, N-(3-Amidino-benzyl)-N-cyclohexylmethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

 $\label{eq:N-(3-Amidino-benzyl)-N-cyclohexyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,} N-(3-Amidino-benzyl)-N-cyclopentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-$

25 acetamid,

N-(3-Amidino-benzyl)-N-benzyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, N-(3-Amidino-benzyl)-N-phenyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

erhält man

30

N-(3-N-Methoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-propyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-*N*-Methoxycarbonyl-amidino-benzyl)-*N*-methyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

35 N-(3-N-Methoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-ethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

- N-(3-N-Methoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-isopropyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- N-(3-N-Methoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- N-(3-N-Methoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-isobutyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - N-(3-N-Methoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-pentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - N-(3-N-Methoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-sec.-butyl-2-(2'-sulfamoyl-
- biphenyl-4-yl)-acetamid,

 N-(3-N-Methoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-cyclohexylmethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

 N-(3-N-Methoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-cyclohexyl-2-(2'-sulfamoyl-
- biphenyl-4-yl)-acetamid,

 N-(3-N-Methoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-cyclopentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

 N-(3-N-Methoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-benzyl-2-(2'-sulfamoyl-
 - N-(3-N-Methoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-phenyl-2-(2'-sulfamoyl-
- biphenyl-4-yl)-acetamid.

biphenyl-4-yl)-acetamid.

biphenyl-4-yl)-acetamid.

- Ausgehend von Chlorameisensäure-thioethylester und durch Umsetzung der "Amidino-Verbindungen" hält man
- 25 N-(3-N-Ethylthiocarbonyl-amidino-benzyl)-N-propyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-N-Ethylthiocarbonyl-amidino-benzyl)-N-methyl-2-(2'-sulfamoyl-
 - N-(3-N-Ethylthiocarbonyl-amidino-benzyl)-N-ethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-
- 30 4-yl)-acetamid,
 - *N-*(3-*N-*Ethylthiocarbonyl-amidino-benzyl)-*N-*isopropyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - *N*-(3-*N*-Ethylthiocarbonyl-amidino-benzyl)-*N*-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- N-(3-N-Ethylthiocarbonyl-amidino-benzyl)-N-isobutyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-Ethylthiocarbonyl-amidino-benzyl)-N-pentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-Ethylthiocarbonyl-amidino-benzyl)-N-sec.-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-Ethylthiocarbonyl-amidino-benzyl)-N-cyclohexylmethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
N-(3-N-Ethylthiocarbonyl-amidino-benzyl)-N-cyclohexyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-Ethylthiocarbonyl-amidino-benzyl)-N-cyclopentyl-2-(2'-sulfamoyl-

biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-Ethylthiocarbonyl-amidino-benzyl)-N-benzyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-Ethylthiocarbonyl-amidino-benzyl)-N-phenyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid.

Ausgehend von Chlorameisensäure-2,2,2-trichlorethylester und durch Umsetzung der "Amidino-Verbindungen" erhält man

N-(3-N-(2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-propyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
N-(3-N-(2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-methyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
N-(3-N-(2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-ethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-(2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-isopropyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
N-(3-N-(2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
N-(3-N-(2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-isobutyl-2-(2'-

sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-(2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-pentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-(2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-sec.-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

35 *N*-(3-*N*-(2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-*N*-cyclohexylmethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

- *N*-(3-*N*-(2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-*N*-cyclohexyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- N-(3-N-(2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-cyclopentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- N-(3-N-(2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-benzyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-N-(2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-phenyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid.
- 10 Ausgehend von Chlorameisensäure-benzylester und durch Umsetzung der "Amidino-Verbindungen" erhält man
 - *N*-(3-*N*-Benzyloxycarbonyl-amidino-benzyl)-*N*-propyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- N-(3-N-Benzyloxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-methyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - *N*-(3-*N*-Benzyloxycarbonyl-amidino-benzyl)-*N*-ethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - N-(3-N-Benzyloxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-isopropyl-2-(2'-sulfamoyl-
- 20 biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - *N*-(3-*N*-Benzyloxycarbonyl-amidino-benzyl)-*N*-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - *N*-(3-*N*-Benzyloxycarbonyl-amidino-benzyl)-*N*-isobutyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- 25 N-(3-N-Benzyloxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-pentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - *N*-(3-*N*-Benzyloxycarbonyl-amidino-benzyl)-*N*-sec.-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - N-(3-N-Benzyloxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-cyclohexylmethyl-2-(2'-
- 30 sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - *N*-(3-*N*-Benzyloxycarbonyl-amidino-benzyl)-*N*-cyclohexyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - N-(3-N-Benzyloxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-cyclopentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- 35 N-(3-N-Benzyloxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-benzyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-*N*-Benzyloxycarbonyl-amidino-benzyl)-*N*-phenyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid.

Ausgehend von Chlorameisensäure-phenylester und durch Umsetzung der 5 "Amidino-Verbindungen" erhält man

N-(3-N-Phenoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-propyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-Phenoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-methyl-2-(2'-sulfamoyl-

10 biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-Phenoxycarbonyl-amidino-berizyl)-N-ethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-Phenoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-isopropyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-vl)-acetamid,

- N-(3-N-Phenoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-N-Phenoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-isobutyl-2-(2'-sulfamoyl-
 - N-(3-N-Phenoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-isobutyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - N-(3-N-Phenoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-pentyl-2-(2'-sulfamoyl-
- 20 biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - N-(3-N-Phenoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-sec.-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - *N*-(3-*N*-Phenoxycarbonyl-amidino-benzyl)-*N*-cyclohexylmethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- 25 N-(3-N-Phenoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-cyclohexyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - *N*-(3-*N*-Phenoxycarbonyl-amidino-benzyl)-*N*-cyclopentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- N-(3-N-Phenoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-benzyl-2-(2'-sulfamoyl-30 biphenyl-4-yl)-acetamid.
 - N-(3-N-Phenoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-phenyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid.

Ausgehend von Chlorameisensäure-4-fluorphenylester und durch Umsetzung der "Amidino-Verbindungen" erhält man

N-(3-N-(4-Fluorphenoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-propyl-2-(2'-
sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
N-(3-N-(4-Fluorphenoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-methyl-2-(2'-
sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

- N-(3-N-(4-Fluorphenoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-ethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-N-(4-Fluorphenoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-isopropyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-N-(4-Fluorphenoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid
- biphenyl-4-yl)-acetamid, N-(3-N-(4-Fluorphenoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-isobutyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, N-(3-N-(4-Fluorphenoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-pentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- N-(3-N-(4-Fluorphenoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-sec.-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-N-(4-Fluorphenoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-cyclohexylmethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-N-(4-Fluorphenoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-cyclohexyl-2-(2'-
- sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

 N-(3-N-(4-Fluorphenoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-cyclopentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

 N-(3-N-(4-Fluorphenoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-benzyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- 25 N-(3-N-(4-Fluorphenoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-phenyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid.

Ausgehend von Chlorameisensäure-thio-4-methoxyphenylester und durch Umsetzung der "Amidino-Verbindungen" erhält man

N-(3-N-(4-Methoxyphenyl-thiocarbonyl)-amidino-benzyl)-N-propyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
N-(3-N-(4-Methoxyphenyl-thiocarbonyl)-amidino-benzyl)-N-methyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

35 N-(3-N-(4-Methoxyphenyl-thiocarbonyl)-amidino-benzyl)-N-ethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

- N-(3-N-(4-Methoxyphenyl-thiocarbonyl)-amidino-benzyl)-N-isopropyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- *N*-(3-*N*-(4-Methoxyphenyl-thiocarbonyl)-amidino-benzyl)-*N*-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- N-(3-N-(4-Methoxyphenyl-thiocarbonyl)-amidino-benzyl)-N-isobutyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-N-(4-Methoxyphenyl-thiocarbonyl)-amidino-benzyl)-N-pentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- N-(3-N-(4-Methoxyphenyl-thiocarbonyl)-amidino-benzyl)-N-sec.-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-N-(4-Methoxyphenyl-thiocarbonyl)-amidino-benzyl)-N-

cyclohexylmethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, N-(3-N-(4-Methoxyphenyl-thiocarbonyl)-amidino-benzyl)-N-cyclohexyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

- N-(3-N-(4-Methoxyphenyl-thiocarbonyl)-amidino-benzyl)-N-cyclopentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, N-(3-N-(4-Methoxyphenyl-thiocarbonyl)-amidino-benzyl)-N-benzyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, N-(3-N-(4-Methoxyphenyl-thiocarbonyl)-amidino-benzyl)-N-phenyl-2-(2'-
- 20 sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid.
 - Durch Umsetzung der "Amidino-Verbindungen" mit 1-Acetoxyethyl-4-nitrophenylcarbonat erhält man
- 25 N-(3-N-Acetoxyethoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-propyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - *N*-(3-*N*-Acetoxyethoxycarbonyl-amidino-benzyl)-*N*-methyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - N-(3-N-Acetoxyethoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-ethyl-2-(2'-sulfamoyl-
- biphenyl-4-yl)-acetamid,

 N-(3-N-Acetoxyethoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-isopropyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

 N-(3-N-Acetoxyethoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-butyl-2-(2'-sulfamoyl-
 - N-(3-N-Acetoxyethoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- 35 N-(3-N-Acetoxyethoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-isobutyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

· vice

N-(3-N-Acetoxyethox	ycarbonyl-amidino-benzyl)-N-pentyl-2-(2'-sulfamoyl-
biphenyl-4-yl)-acetam	
N-(3-N-Acetoxyethox	ycarbonyl-amidino-benzyl)- <i>N-sec.</i> -butyl-2-(2'-
sulfamoyl-biphenyl-4-	

5 N-(3-N-Acetoxyethoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-cyclohexylmethyl-2-(2'sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, N-(3-N-Acetoxyethoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-cyclohexyl-2-(2'sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-Acetoxyethoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-cyclopentyl-2-(2'-

10 sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, N-(3-N-Acetoxyethoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-benzyl-2-(2'-sulfamoylbiphenyl-4-yl)-acetamid. N-(3-N-Acetoxyethoxycarbonyl-amidino-benzyl)-N-phenyl-2-(2'-sulfamoylbiphenyl-4-yl)-acetamid.

15

Beispiel 6

Die Umsetzung erfolgt analog S.M. Rahmathullah et al. in J. Med. Chem. 1999, 42, 3994-4000.

20

Durch Umsetzung von Chlorameisensäureethylester und der nachstehenden "N-Hydroxy-amidino-Verbindungen"

N-(3-N-Hydroxy-amidino-benzyl)-N-propyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-25 acetamid. N-(3-N-Hydroxy-amidino-benzyl)-N-methyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)acetamid. N-(3-N-Hydroxy-amidino-benzyl)-N-ethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)acetamid.

N-(3-N-Hydroxy-amidino-benzyl)-N-isopropyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-30 acetamid. N-(3-N-Hydroxy-amidino-benzyl)-N-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)acetamid. N-(3-N-Hydroxy-amidino-benzyl)-N-isobutyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-

35 acetamid.

10

15

N-(3-N-Hydroxy-amidino-benzyl)-N-pentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
N-(3-N-Hydroxy-amidino-benzyl)-N-sec.-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
N-(3-N-Hydroxy-amidino-benzyl)-N-cyclohexylmethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
N-(3-N-Hydroxy-amidino-benzyl)-N-cyclohexyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
N-(3-N-Hydroxy-amidino-benzyl)-N-cyclopentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
N-(3-N-Hydroxy-amidino-benzyl)-N-benzyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
N-(3-N-Hydroxy-amidino-benzyl)-N-phenyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
N-(3-N-Hydroxy-amidino-benzyl)-N-phenyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-Ethoxycarbonyloxy-amidino-benzyl)-N-propyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-Ethoxycarbonyloxy-amidino-benzyl)-N-methyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
N-(3-N-Ethoxycarbonyloxy-amidino-benzyl)-N-ethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-Ethoxycarbonyloxy-amidino-benzyl)-N-isopropyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid.

N-(3-*N*--Ethoxycarbonyloxy-amidino-benzyl)-*N*-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N--Ethoxycarbonyloxy-amidino-benzyl)-N-isobutyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-Ethoxycarbonyloxy-amidino-benzyl)-N-pentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
N-(3-N-Ethoxycarbonyloxy-amidino-benzyl)-N-sec.-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
N-(3-N-Ethoxycarbonyloxy-amidino-benzyl)-N-sec.-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N--Ethoxycarbonyloxy-amidino-benzyl)-N-cyclohexylmethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid.

N-(3-*N*-Ethoxycarbonyloxy-amidino-benzyl)-*N*-cyclohexyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-*N*-Ethoxycarbonyloxy-amidino-benzyl)-*N*-cyclopentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-Ethoxycarbonyloxy-amidino-benzyl)-N-benzyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
N-(3-N-Ethoxycarbonyloxy-amidino-benzyl)-N-phenyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid.

10 Beispiel 7

; ;

Analog Beispiel 5 erhält man die nachstehenden Verbindungen

- N-(3-N-(N,N-Diethylaminoethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-propyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-N-(N,N-Diethylaminoethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-methyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-N-(N,N-Diethylaminoethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-ethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid.
- N-(3-N-(N,N-Diethylaminoethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-isopropyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, N-(3-N-(N,N-Diethylaminoethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid, N-(3-N-(N,N-Diethylaminoethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-isobutyl-2-
- 25 (2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-N-(N,N-Diethylaminoethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-pentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-N--(N,N-Diethylaminoethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-sec.-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- N-(3-N-(N,N-Diethylaminoethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-cyclohexylmethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-N-(N,N-Diethylaminoethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-cyclohexyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 N-(3-N-(N,N-Diethylaminoethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-cyclopentyl-
- 35 2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-(N,N-Diethylaminoethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-benzyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-*N*-(*N*,*N*-Diethylaminoethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-*N*-phenyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

- N-(3-N-(N-Methyl-piperidin-4-yloxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-propyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- N-(3-N-(N-Methyl-piperidin-4-yloxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-methyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- N-(3-N-(N-Methyl-piperidin-4-yloxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-ethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - N-(3-N-(N-Methyl-piperidin-4-yloxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-isopropyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - N-(3-N-(N-Methyl-piperidin-4-yloxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-butyl-2-(2'-
- 15 sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - *N*-(3-*N*-(*N*-Methyl-piperidin-4-yloxycarbonyl)-amidino-benzyl)-*N*-isobutyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - N-(3-N-(N-Methyl-piperidin-4-yloxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-pentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- N-(3-N-(N-Methyl-piperidin-4-yloxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-sec.-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - N-(3-N-(N-Methyl-piperidin-4-yloxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-cyclohexylmethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - N-(3-N-(N-Methyl-piperidin-4-yloxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-cyclohexyl-
- 25 2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - *N-*(3-*N-*(*N-*Methyl-piperidin-4-yloxycarbonyl)-amidino-benzyl)-*N-*cyclopentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - N-(3-N-(N-Methyl-piperidin-4-yloxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-benzyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- 30 N-(3-N-(N-Methyl-piperidin-4-yloxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-phenyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
 - N-(3-N-(Pyridin-2-yl-ethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-propyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- 35 N-(3-N-(Pyridin-2-yl-ethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-methyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-(Pyridin-2-yl-ethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-ethyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-*N*-(Pyridin-2-yl-ethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-*N*-isopropyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-(Pyridin-2-yl-ethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-(Pyridin-2-yl-ethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-isobutyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-(Pyridin-2-yl-ethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-pentyl-2-(2'-

sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-(Pyridin-2-yl-ethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-sec.-butyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-(Pyridin-2-yl-ethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-cyclohexylmethyl-

2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-(Pyridin-2-yl-ethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-cyclohexyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
N-(3-N-(Pyridin-2-yl-ethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-cyclopentyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-(Pyridin-2-yl-ethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-benzyl-2-(2'-

sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

N-(3-N-(Pyridin-2-yl-ethoxycarbonyl)-amidino-benzyl)-N-phenyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid.

Beispiel 8

25

Durch Reaktion von 2,2,2-Trifluoracetamid mit Bromessigsäureethylester analog 1.1 und weiterer Umsetzung analog 1.2, 1.3, 3.1, 3.2 und 3.3 erhält man *N*-(3-Amidino-benzyl)-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-*N*-ethoxycarbonylmethyl-acetamid.

30

Analog erhält man durch Umsetzung mit Brompropionsäuremethylester die Verbindung *N*-(3-Amidino-benzyl)-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-*N*-methoxycarbonylethyl-acetamid.

Beispiel 9

Herstellung von N-(3-Amidino-benzyl)-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-N-(1-methyl-tetrazol-5-ylethyl)-acetamid ("GA"):

5

Analog den vorstehenden Beispielen erhält man durch Verwendung von 3-Brom-propionitril die Verbindung N-(3-(5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl)-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-N-(2-cyanethyl)-acetamid.

- Die Umwandlung der Cyangruppe in die 1H-Tetrazol-5-ylgruppe erfolgt nach üblichen Verfahren durch Umsetzung mit Natriumazid oder Trimethylsilylazid. Man erhält N-(3-(5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl)-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-N-(2-(1H-tetrazol-5-yl)ethyl)-acetamid.
- Durch Methylierung mit Methyliodid und anschließender Hydrierung in Methanol/Essigsäure unter Raney-Nickel-Katalyse erhält man nach Abtrennung des Katalysators und üblicher Aufarbeitung die Verbindung "GA".

Analog erhält man ausgehend von

20

- 2-Methoxyethylbromid,
- 1-Bromdimethylether und
- 4-Methoxybutylbromid
- 25 die nachstehenden Verbindungen
 - N-(3-Amidino-benzyl)-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-N-methoxyethylacetamid,
- N-(3-Amidino-benzyl)-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-N-methoxymethyl-acetamid,
 N-(3-Amidino-benzyl)-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-N-methoxybutyl-

acetamid.

Die nachfolgenden Beispiele betreffen pharmazeutische Zubereitungen:

Beispiel A: Injektionsgläser

Eine Lösung von 100 g eines Wirkstoffes der Formel I und 5 g Dinatriumhydrogenphosphat wird in 3 I zweifach destilliertem Wasser mit 2 n Salzsäure auf pH 6,5 eingestellt, steril filtriert, in Injektionsgläser abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jedes Injektionsglas enthält 5 mg Wirkstoff.

10

15

Beispiel B: Suppositorien

Man schmilzt ein Gemisch von 20 g eines Wirkstoffes der Formel I mit 100 g Sojalecithin und 1400 g Kakaobutter, gießt in Formen und läßt erkalten. Jedes Suppositorium enthält 20 mg Wirkstoff.

Beispiel C: Lösung

Man bereitet eine Lösung aus 1 g eines Wirkstoffes der Formel I, 9,38 g

NaH₂PO₄ · 2 H₂O, 28,48 g Na₂HPO₄ · 12 H₂O und 0,1 g Benzalkoniumchlorid in 940 ml zweifach destilliertem Wasser. Man stellt auf pH 6,8 ein,
füllt auf 1 I auf und sterilisiert durch Bestrahlung. Diese Lösung kann in
Form von Augentropfen verwendet werden.

25 Beispiel D: Salbe

Man mischt 500 mg eines Wirkstoffes der Formel I mit 99,5 g Vaseline unter aseptischen Bedingungen.

30 Beispiel E: Tabletten

Ein Gemisch von 1 kg Wirkstoff der Formel I, 4 kg Lactose, 1,2 kg Kartoffelstärke, 0,2 kg Talk und 0,1 kg Magnesiumstearat wird in üblicher Weise zu Tabletten verpreßt, derart, daß jede Tablette 10 mg Wirkstoff enthält.

Beispiel F: Dragees

Analog Beispiel E werden Tabletten gepreßt, die anschließend in üblicher Weise mit einem Überzug aus Saccharose, Kartoffelstärke, Talk, Tragant und Farbstoff überzogen werden.

Beispiel G: Kapseln

2 kg Wirkstoff der Formel I werden in üblicher Weise in Hartgelatine kapseln gefüllt, so daß jede Kapsel 20 mg des Wirkstoffs enthält.

Beispiel H: Ampullen

Eine Lösung von 1 kg Wirkstoff der Formel I in 60 I zweifach destilliertem
Wasser wird steril filtriert, in Ampullen abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jede Ampulle enthält 10 mg Wirkstoff.

20

5

25

30

Patentansprüche

Verbindungen der Formel I

5		\mathbb{R}^2	
		R R1	ſ
	worin		

Norin

R

CH₂NH₂, -CO-N=C(NH₂)₂, -NH-C(=NH)-NH₂ oder

-C(=NH)-NH₂, das auch einfach durch OH, -OCOOA,

-OCOO(CH₂)_nNAA', -COO(CH₂)_nNAA', -OCOO(CH₂)_m-Het,

-COO(CH₂)_m-Het, -CO-CAA'-R³, -COO-CAA'-R³, COOA,

COSA, COOAr, COOAr' oder durch eine konventionelle

Aminoschutz gruppe substituiert sein kann.

unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-20
C-Atomen, worin eine oder zwei CH₂-Gruppen durch Ooder S-Atome ersetzt sein können, Ar, Ar oder X,
einfach durch S(O)_pA, S(O)_pNHA, CF₃, COOA, CH₂NHA,
CN oder OA substituiertes Phenyl,

Ar unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch A,

OA, NAA', NO₂, CF₃, CN, Hal, NHCOA, COOA, CONAA',

S(O)_pA, S(O)_pNAA' substituiertes Phenyl oder Naphthyl,

10

25

30

Ar' - $(CH_2)_n$ -Ar,

A H, unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-20 C-Atomen,

A' unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-10 C-Atomen,

Het einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und/oder S-Atomen, über N oder C gebunden, der unsubstituiert oder durch A substituiert sein kann,

X - (CH₂)_n-Y,

15 Y COOA oder N-N

Hal F, Cl, Br oder I,

m 0 oder 1,

n 1, 2, 3, 4, 5 oder 6, 20 p 0, 1 oder 2

bedeuten.

sowie ihre pharmazeutisch verträglichen Salze, Solvate und Stereoisomeren.

2. Verbindungen nach Anspruch 1, worin

R –C(=NH)-NH₂, das auch einfach durch OH oder eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein kann,

 $\{ \begin{array}{c} N \\ N \\ O \end{array} \text{ oder } \begin{array}{c} N \\ N \\ CH_3 \end{array}$

35 bedeutet,

20

1.

sowie ihre pharmazeutisch verträglichen Salze, Solvate und Stereoisomeren.

3. Verbindungen nach Anspruch 1, worin

R —C(=NH)-NH₂, das auch einfach durch OH oder eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein kann,

10 $\begin{cases} N & O \\ HN & O \end{cases}$ oder $N = \begin{cases} N & O \\ CH_3 & O \end{cases}$

R¹ unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-8 C-Atomen, worin eine CH₂-Gruppe durch O ersetzt sein kann,

15 Ar, Ar' oder X

bedeuten,

sowie ihre pharmazeutisch verträglichen Salze, Solvate und Stereoisomeren.

4. Verbindungen nach Anspruch 1, worin

R –C(=NH)-NH₂, das auch einfach durch OH oder eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein kann,

and an arrangement of the second states of the second seco

R² einfach durch SA, SOA, SO₂A, SO₂NHA, CF₃, COOA, CH₂NHA, CN oder OA substituiertes Phenyl

35 bedeuten,

10

15

20

sowie ihre pharmazeutisch verträglichen Salze, Solvate und Stereoisomeren.

5. Verbindungen nach Anspruch 1, worin

R -NH-C(=NH)-NH₂, -CO-N=C(NH₂)₂, -C(=NH)-NH₂, das auch einfach mit OH, O-COA, O-COAr, OCOOA,
OCOO(CH₂)_nN(A)₂, COO(CH₂)_nN(A)₂, OCOO(CH₂)_mHet,
COO-(CH₂)_m-Het, CO-C(A)₂-R³, COOA, COSA, COSAr,
COOAr, COOAr', COA, COAr, COAr' oder durch eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein kann,

 $\{ \begin{array}{c} N \\ O \end{array} \text{ oder } N = \{ \begin{array}{c} N \\ O \end{array} \}$

R¹ unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-8 C-Atomen, worin eine CH₂-Gruppe durch O ersetzt sein kann, Ar, Ar' oder X,

R² einfach durch SA, SOA, SO₂A, SO₂NHA, CF₃, COOA, CH₂NHA, CN oder OA substituiertes Phenyl,

R³ -CCl₃ oder -O(C=O)A

bedeuten,

sowie ihre pharmazeutisch verträglichen Salze, Solvate und Stereoisomeren.

6. Verbindungen nach Anspruch 1, worin

30 R -NH-C(=NH)-NH₂, -CO-N=C(NH₂)₂, -C(=NH)-NH₂, das auch einfach mit OH, O-COA, O-COAr, OCOOA,

OCOO(CH₂)_nN(A)₂, COO(CH₂)_nN(A)₂, OCOO(CH₂)_mHet,

COO-(CH₂)_m-Het, CO-C(A)₂-R³, COOA, COSA, COSAr,

COOAr, COOAr', COA, COAr, COAr' oder durch eine kon-

15

20

25

ventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein kann,

R¹ unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-8 C-Atomen, worin eine CH₂-Gruppe durch O ersetzt sein kann, Ar, Ar' oder X,

einfach durch SA, SOA, SO₂A, SO₂NHA, CF₃, COOA, CH₂NHA, CN oder OA substituiertes Phenyl,

R³ -CCl₃ oder -O(C=O)A

Ar unsubstituiertes oder einfach durch A, OA, CF₃, Hal oder SO₂NH₂ substituiertes Phenyl

bedeuten,

sowie ihre pharmazeutisch verträglichen Salze, Solvate und Stereoisomeren.

7. Verbindungen nach Anspruch 1, worin

R -NH-C(=NH)-NH₂, -CO-N=C(NH₂)₂, -C(=NH)-NH₂, das auch einfach mit OH, O-COA, O-COAr, OCOOA, OCOO(CH₂)_nN(A)₂, COO(CH₂)_nN(A)₂, OCOO(CH₂)_mHet, COO-(CH₂)_m-Het, CO-C(A)₂-R³, COOA, COSA, COSAr, COOAr, COOAr, COOAr, COOAr, COAr, COAr oder durch eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein kann,

unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-8 C-Atomen, worin eine CH₂-Gruppe durch O ersetzt sein kann, Ar, Ar' oder X,

R^2	einfach durch SA, SOA, SO ₂ A, SO ₂ NHA, CF ₃ , COOA,
	CH₂NHA, CN oder OA substituiertes Phenyl,

R³ -CCl₃ oder -O(C=O)A

Ar unsubstituiertes oder einfach durch A, OA, CF₃, Hal oder SO₂NH₂ substituiertes Phenyl,

Ar' unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Fluor substituiertes Benzyl

bedeuten,

sowie ihre pharmazeutisch verträglichen Salze, Solvate und Stereoisomeren.

8. Verbindungen nach Anspruch 1, worin

R -NH-C(=NH)-NH₂, -CO-N=C(NH₂)₂, -C(=NH)-NH₂, das auch einfach mit OH, O-COA, O-COAr, OCOOA,
OCOO(CH₂)_nN(A)₂, COO(CH₂)_nN(A)₂, OCOO(CH₂)_mHet,
COO-(CH₂)_m-Het, CO-C(A)₂-R³, COOA, COSA, COSAr,
COOAr, COOAr', COA, COAr, COAr' oder durch eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein kann,

$$\begin{cases} N & O \\ HN & O \end{cases}$$
 oder
$$\begin{cases} N & O \\ CH_3 \end{cases}$$

R¹ unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-8 C-Atomen, worin eine CH₂-Gruppe durch O ersetzt sein kann, Ar, Ar' oder X,

einfach durch SA, SOA, SO₂A, SO₂NHA, CF₃, COOA, CH₂NHA, CN oder OA substituiertes Phenyl,

R³ -CCl₃ oder -O(C=O)A

Ar unsubstituiertes oder einfach durch A, OA, CF₃, Hal oder SO₂NH₂ substituiertes Phenyl,

BNSDOCID. <WO_____0210127A1_I_>

35

Ar' unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Fluor substituiertes Benzyl

A,A' jeweils unabhängig voneinander H, unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-8 C-Atomen

bedeuten,
sowie ihre pharmazeutisch verträglichen Salze, Solvate und Stereoisomeren.

- 10 9. Verbindungen nach Anspruch 1, worin
 - R -NH-C(=NH)-NH₂, -CO-N=C(NH₂)₂, -C(=NH)-NH₂, das auch einfach mit OH, O-COA, O-COAr, OCOOA, OCOO(CH₂)_nN(A)₂, COO(CH₂)_nN(A)₂, OCOO(CH₂)_mHet, COO-(CH₂)_m-Het, CO-C(A)₂-R³, COOA, COSA, COSAr, COOAr, COOAr, COOAr, COOAr, COAr oder durch eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein kann,

- unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-8 C-Atomen, worin eine CH₂-Gruppe durch O ersetzt sein kann, Ar, Ar' oder X,
 - R² einfach durch SA, SOA, SO₂A, SO₂NHA, CF₃, COOA, CH₂NHA, CN oder OA substituiertes Phenyl,
 - R³ -CCl₃ oder -O(C=O)A
- 30 Ar unsubstituiertes oder einfach durch A, OA, CF₃, Hal oder SO₂NH₂ substituiertes Phenyl,
 - Ar' unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Fluor substituiertes Benzyl
- Het einen einkernigen gesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N- und/oder O-Atomen

bedeuten,

sowie ihre pharmazeutisch verträglichen Salze, Solvate und Stereoisomeren.

5 10. Verbindungen nach Anspruch 1, worin

R CH₂NH₂, CH₂NHCOA oder CH₂NHCOOA,

-C(=NH)-NH₂, das auch einfach mit OH, O-COA, O-COAr,

OCOOA, OCOO(CH₂)_nN(A)₂, COO(CH₂)_nN(A)₂,

OCOO(CH₂)_mHet, COO-(CH₂)_m-Het, CO-C(A)₂-R³, COOA,

COSA, COSAr, COOAr, COOAr, COA, COAr, COAr oder durch eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiert sein kann,

 $\{ \bigvee_{i \in \mathcal{N}_{i}} \mathcal{N}_{i} \}$

20 R¹ unverzweigtes, verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-8 C-Atomen, worin eine CH₂-Gruppe durch O ersetzt sein kann,

Ar, Ar' oder X, einfach durch SA, SOA, SO₂A, SO₂NHA, CF₃, COOA,

CH₂NHA, CN oder OA substituiertes Phenyl,

25 R³ -CCl₃ oder -O(C=O)A

Ar unsubstituiertes oder einfach durch A, OA, CF₃, Hal oder SO₂NH₂ substituiertes Phenyl,

Ar' unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Fluor substituiertes Benzyl

Het einen einkernigen gesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N- und/oder O-Atomen

bedeuten,

sowie ihre pharmazeutisch verträglichen Salze, Solvate und Stereoisomeren.

10

15

20

25

1:

1	1. '	Verbindungen	gemäß	Anspruch	1
---	------	--------------	-------	----------	---

a)	N-(3-Amidinobenzyl)-N-propyl-2-(2'-aminosulfonyl-biphenyl-4-
	yl)-acetamid,

- b) *N*-(3-Amidinobenzyl)-*N*-propyl-2-(2'-methylsulfonyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,
- c) *N*-(3-Amidino-benzyl)-*N*-phenyl-2-(2'-sulfamoyl-biphenyl-4-yl)-acetamid,

sowie ihre pharmazeutisch verträglichen Salze und Solvate.

- 12. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1, worin R Amidino bedeutet, sowie ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man
 - sie aus einem ihrer funktionellen Derivate durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt,

und/oder

- b) eine Base oder Säure der Formel I in eines ihrer Salze umwandelt.
- 13. Verbindungen der Formel I gemäß der Ansprüche 1 bis 11 sowie ihrer physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate als Arzneimittel.
- 14. Arzneimittel nach Anspruch 13 als Inhibitoren des Koagulationsfak-tors Xa.
 - 15. Arzneimittel nach Anspruch 13 als Inhibitoren des Koagulationsfaktors VIIa.
- 35 16. Arzneimittel nach Anspruch 13, 14 oder 15 zur Behandlung von Thrombosen, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen,

Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie, Claudicatio intermittens, Tumoren, Tumorerkrankungen und/oder Tumormetastasen.

5 17. Pharmazeutische Zubereitung, enthaltend mindestens ein Arzneimittel gemäß einem der Ansprüche 13 bis 16 sowie gegebenenfalls Träger- und/oder Hilfsstoffe und gegebenenfalls andere Wirkstoffe.

18. Verwendung von Verbindungen gemäß der Ansprüche 1 bis 11 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Thrombosen, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie, Claudicatio intermittens, Tumoren, Tumorerkrankungen und/oder Tumormetastasen.

15

10

20

25

30

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte 1al Application No PCT/EP 01/07594

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07C333/08 C07C317/44 C07C311/16 C07C257/18 CO7D413/12 C07D271/06 C07D213/30 C07D211/46 A61K31/18 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 CO7C A61K CO7D Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Α WO 99 57096 A (BERNOTAT DANIELOWSKI SABINE 1-18 ; MERCK PATENT GMBH (DE); DORSCH DIETER) 11 November 1999 (1999-11-11) the whole document P,A WO 00 71508 A (COR THERAPEUTICS INC) 1 - 1830 November 2000 (2000-11-30) Beispiele claims 1-10 P,A WO 00 71509 A (COR THERAPEUTICS INC) 1 - 1830 November 2000 (2000-11-30) Beispiele claims 1-10 Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention *E* earlier document but published on or after the international 'X" document of particular relevance; the claimed Invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docucitation or other special reason (as specified) O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 12 November 2001 19/11/2001

Authorized officer

Von Daacke, A

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Name and mailing address of the ISA

Fax: (+31-70) 340-3016

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int ______ nal Application No PCT/EP 01/07594

:(Contlant	NION POCUMENTS CONSIDERED	PCT/EP 01/07594		
Category •	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages			
g,	The relevant passages	Relevant to claim No.		
	WO 01 68605 A (PARLOW JOHN J ;PHARMACIA CORP (US); SOUTH MICHAEL S (US)) 20 September 2001 (2001-09-20) Beispiele claim 1; table 2	. 1–18		
	·			
	•			
	•			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inte.___nal Application No PCT/EP 01/07594

				101/21	01/0/094
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9957096	Α	11-11-1999	DE	19819548 A1	04-11-1999
			ΑU	3815499 A	23-11-1999
			BR	9910021 A	26-12-2000
			CN	1299343 T	13-06-2001
			WO	9957096 A1	11-11-1999
			EΡ	1076643 A1	21-02-2001
			HU	0102220 A2	28-10-2001
			NO	20005435 A	27-10-2000
			PL	343598 A1	27-08-2001
WO 0071508	Α	30-11-2000	AU.	5041300 A	12-12-2000
			AU	5283800 A	12-12-2000
			AU	5723500 A	12-12-2000
			MO	0071510 A2	30-11-2000
			WO	0071511 A2	30-11-2000
			WO	0071508 A2	30-11-2000
WO 0071509	Α	30-11-2000	AU	5158100 A	12-12-2000
			AU	5283700 A	12-12-2000
			WO	0071509 A1	30-11-2000
			WO	0071512 A1	30-11-2000
WO 0168605	A	20-09-2001	WO	0168605 A1	20-09-2001

Form PCT/ISA/210 (patent family ennex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Int: nales Aktenzeicher PCT/EP 01/07594

A. KLASS	SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES		
IPK 7	CO/C333/08 CO7C317/44 CO7C311		CO7D413/12
	C07D271/06 C07D213/30 C07D211	1/46 A61K31/18	
Nach der II	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen KI	lassifikation und der IPK	•
B. RECHE	ERCHIERTE GEBIETE .		
Recherchie	ener Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym CO7C A61K CO7D	bole)	
	OOTS HOLK SOLD		
Recherchie	ene aber nicht zum Mindestprüßtoff gehörende Veröffentlichungen, s	covered discounter disconnection.	
	The about mining appreciation generating various international general	sowett diese unter die recherchierte	in Gebiete fallen
Während d	er internationalen Bocharche konsultinte elektrorische Datonbank	A)	
	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank ((Name der Dalenbank und evtl. ver	rwendete Suchbegriffe)
Er U-111	iternal, WPI Data		
	·		
	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angei	be der in Betracht kommenden Teil	le Betr. Anspruch Nr.
A	WO 99 57096 A (BERNOTAT DANIELOW	CVT CADTAIR	
Λ.	; MERCK PATENT GMBH (DE); DORSCH	DIELLE)	1-18
	11. November 1999 (1999-11-11)	J1010N,	. '
	das ganze Dokument		, , ,
P,A	WO 00 71508 A (COR THERAPEUTICS	TNC)	1-18
•	30. November 2000 (2000-11-30)	2.10,	1-10
	Beispiele Ansprüche 1-10		
	Anspruche 1-10		
P,A	WO 00 71509 A (COR THERAPEUTICS	INC)	1-18
	30. November 2000 (2000-11-30) Beispiele		
	Ansprüche 1-10		
		,	
	•	-/	
İ			
	I		
entne	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfam	nilie
"A" Veröffer	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert,	ouer dem Phoniaisdaium verd	nach dem internationalen Anmeldedatum öffentlicht worden ist und mit der
"E" älteres [kan als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder, nach dem internationalen	Anmeldung nicht kollidiert, son Erfindung zugrundeliegenden	indern nur zum Verständnis des der Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden
L Veröffen	uedatum veromentlicht worden ist tlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelbatt er-	*X" Veröffentlichung von besonder	rer Bedeulung: die beanspruchte Erfindung
andere	en zu lassen, oder durch die das Veronentlichungsdatum einer In im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung helegt werden.	erfinderischer Täligkeit beruh	eromentiichung nicht als neu oder auf end betrachtet werden
ausgef	er de aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ührt)	kann nicht als auf erfinderisch	rer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung ner Tätigkeit beruhend betrachtet
	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	Veröffentlichungen dieser Kat diese Verbindung für einen Fa	chung mit einer oder mehreren anderen legorie in Verbindung gebracht wird und achmann nahelienend ist
dem be	michung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	"&" Veröffentlichung, die Mitglied d	terselben Patentfamilie ist
Datum des A	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internation	naten Recherchenberichts
12	2. November 2001	19/11/2001	
	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde		
'	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	r
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Von Daacke, A	4

Formblatt PCT/ISA/210 (Biatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intel nales Aktenzeichen
PCT/EP 01/07594

0.5		1/07594			
C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr.					
guile	sowell enorgenich unter Angabe der in Betracht komme	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
E	WO 01 68605 A (PARLOW JOHN J ;PHARMACIA CORP (US); SOUTH MICHAEL S (US)) 20. September 2001 (2001-09-20) Beispiele Anspruch 1; Tabelle 2		1-18		
	•				
		:			
			· -		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentlamilie gehören

Int __ nales Aktenzeichen
PCT/EP 01/07594

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 9957096 A	11-11-1999	DE	19819548	A1	04-11-1999
		ΑU	3815499	A	23-11-1999
		BR	9910021	Α.	26-12-2000
		CN	1299343	T	13-06-2001
		WO	9957096	A1	11-11-1999
		EP	1076643	A1	21-02-2001
		ΗU	0102220		28-10-2001
		NO	20005435		27-10-2000
		PL	343598	A1 `	27-08-2001
WO 0071508 A	30-11-2000	AU	5041300	Α	12-12-2000
		ΑU	5283800		12-12-2000
		ΑU	5723500	Α	12-12-2000
		MO .	0071510	A2	30-11-2000
		WO	0071511		30-11-2000
		WO	0071508	A2	30-11-2000
WO 0071509 A	30-11-2000	AU	5158100	A	12-12-2000
		AU	5283700	A	12-12-2000
•		WO	0071509	A1	30-11-2000
		WO	0071512	A1	30-11-2000
WO 0168605 A	20-09-2001	WO	0168605	A1	20-09-2001

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentiamilie)(Juli 1892)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

| BLACK BORDERS
| IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
| FADED TEXT OR DRAWING
| BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
| SKEWED/SLANTED IMAGES
| COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
| GRAY SCALE DOCUMENTS
| LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
| REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER: _

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)